# 明 細 書 インクジェット用シアン色素

### 技術分野

5 本発明はフタロシアニン色素、インク、インクセット、このインクまたはインクセットを用いたインクジェット記録方法、着色体、フタロシアニン と素製造方法に関する。

## 背景技術

近年、画像記録材料としては、特にカラー画像を形成するための材料が主流であり、具体的には、インクジェット方式記録材料、感熱転写型画像記録材料、電子写真方式を用いる記録材料、転写式ハロゲン化銀感光材料、印刷インク、記録ペン等が盛んに利用されている。また、ディスプレーではLCDやPDPにおいて、撮影機器ではCCDなどの電子部品において、カラーフィルターが使用されている。これらのカラー画像記録材料やカラーフィルターでは、フルカラー画像を再現あるいは記録するために、いわゆる加法混色法や減法混色法の3原色の色素(染料や顔料)が使用されているが、好ましい色再現域を実現出来る吸収特性を有し、且つさまざまな使用条件に耐えうる色素がないのが実状であり、改善が強く望まれている。

20

インクジェット記録方法は、材料費が安価であること、高速記録が可能なこと、記録時の騒音が少ないこと、更にカラー記録が容易であることから、急速に普及し、更に発展しつつある。インクジェット記録方法には、連続的に液滴を飛翔させるコンティニュアス方式と画像情報信号に応じて液滴を飛翔させるオンデマンド方式が有り、その吐出方式にはピエゾ素子により圧力を加えて液滴を吐出させる方式、熱によりインク中に気泡を発生させて液滴を吐出させる方式、超音波を用いた方式、あるいは静電力により液滴を吸引吐出させる方式、超音波を用いた方式、あるいは静電力により液滴を吸引吐出させる方式等がある。また、インクジェット記録に適したインクの例としては、水性インク、油性インク、あるいは固体(溶

このようなインクジェット記録に適したインクに用いられる色素に対しては、溶剤に対する溶解性あるいは分散性が良好なこと、高濃度記録が可能であること、色相が良好であること、光、熱、環境中の活性ガス(NO、オゾン等の酸化性ガスの他SOxなど)に対して強いこと、水や薬品に対する耐久性に優れていること、被記録材に対して定着性が良く滲みにくいこと、インクとしての保存性に優れていること、毒性がないこと、更には、安価に入手できることが要求されている。特に、良好なシアンの色相を有し、耐光性(光に対する耐久性)、耐オゾン性(オゾンガスに対10 する耐久性)及び耐湿性(高湿度下における耐久性)に優れ、プロンズ現象(プロンジング現象とも言う)を起こさないシアン色素が強く望まれている。プロンズ現象とは色素の会合やインクの吸収不良などが原因で光沢紙等の表面上に色素が金属片状になり、ぎらつく現象のことを言う。この現象が起こると光沢性、印字品位、印刷濃度すべての点で劣るものとなる。

15

インクジェット記録に適したインクに用いられる水溶性シアン色素の 骨格としてはフタロシアニン系やトリフェニルメタン系が代表的である。 最も広範囲に報告され、利用されている代表的なフタロシアニン系色素と しては、以下のA~Hで分類されるフタロシアニン誘導体がある。

20

A:ダイレクトブルー86 (Direct Blue 86)、ダイレクトブルー87 (Direct Blue 87)、ダイレクトブルー19 9 (Direct Blue 199)、アシッドブルー249 (Acid Blue 249)又はリアクティブブルー71 (Reactive Blue 71等)のフタロシアニン系色素

[例えば、Cu-Pc-(SO<sub>a</sub>Na)m : m=1~4の混合物]

B:特開昭62-190273号公報(文献1)、特開平7-13851 1号公報(文献2)、特開2002-105349号公報(文献3)等に 30 記載のフタロシアニン系色素

#### WO 2004/085541

〔例えば、 $Cu-Pc-(SO_3Na)m(SO_2NH_2)n$ : m+n=1 ~4の混合物〕

C:特開平5-171085号公報(文献4)等に記載のフタロシアニン 5. 系色素

[例えば、 $Cu-Pc-(CO_2H)$  m  $(CONR_1R_2)$  n : m+n=0 ~4の数]

D:特開平10-140063号公報(文献5)等に記載のフタロシアニ 10 ン系色素

〔例えば、 $Cu-Pc-(SO_3H)$  m  $(SO_2NR_1R_2)$  n : m+n=0 ~4の数、且つ、 $m\neq 0$  ]

E:特表平11-515048号公報(文献6)等に記載のフタロシアニ 15 ン系色素

(例えば、C u - P c - (SO<sub>3</sub>H) l (SO<sub>2</sub>NH<sub>2</sub>) m (SO<sub>2</sub>NR<sub>1</sub>R<sub>2</sub>) n :  $l+m+n=0\sim 4$  の数)

F:特開昭59-22967号公報(文献7)等に記載のフタロシアニン 20 系色素

[例えば、Cu-Pc-(SO<sub>2</sub>NR<sub>1</sub>R<sub>2</sub>) n : n=1~5の数]

G:特開2000-303009号公報(文献8)及び特開2002-249677号公報(文献9)等に記載のフタロシアニン系色素

25 〔置換基の置換位置を制御したフタロシアニン化合物、βー位に置換型が 導入されたフタロシアニン系色素:βー位については後記参照〕

H:特開2003-34758号公報(文献10)等に記載のピリジン環を有するフタロシアニン系色素

30

現在一般に広く用いられ、Direct Blue 86又はDirect Blue 199に代表されるフタロシアニン系色素については、一般に知られているマゼンタ色素やイエロー色素に比べ耐光性に優れるという特徴がある。フタロシアニン系色素は酸性条件下ではグリーン味の色相であり、シアンインクとしては余り好ましくない。そのためこれらの色素をシアンインクとして用いる場合は中性からアルカリ性の条件下で使用するのが好ましい。しかしながら、インクが中性からアルカリ性でも、用いる被記録材が酸性紙である場合印刷物の色相が大きく変化する可能性がある。

10

さらに、昨今環境問題として取りあげられることの多い酸化窒素ガスや オゾン等の酸化性ガスによってもグリーン味に変色及び消色し、同時に印 字濃度も低下してしまう。

15 一方、トリフェニルメタン系については、色相は良好であるが、耐光性、 耐オゾン性及び耐湿性において非常に劣る。

今後、使用分野が拡大して、広告等の展示物に広く使用されると、光や環境中の活性ガスに曝される場合が多くなるため、特に、良好な色相を有20 し、耐光性および環境中の活性ガス(NOx、オゾン等の酸化性ガスの他SOxなど)耐性に優れ、かつ安価な色素及びインクがますます強く望まれてくる。しかしながら、これらの要求を高いレベルで満たすシアン色素(例えば、フタロシアニン系色素)及びシアンインクを開発することは難しい。これまで、活性ガス耐性を付与したフタロシアニン系色素は、前記25 文献3、8~10及び特開2002-80762号公報(文献11)等に開示されているが、色相、耐光性、耐オゾン性及び耐湿性等すべての品質を満足させ、更には安価に製造可能なシアン色素及びシアンインクはいまだ得られていない。よってまだ市場の要求を充分に満足させるには至っていない。

本発明は、前記従来における問題を解決し、以下の目的を達成することを課題とする。即ち、本発明の目的は、シアンインクとして良好な色相を有し、耐光性、耐オゾン性及び耐湿性に優れた新規なフタロシアニン色素を提供すること、更には該フタロシアニン色素を用いたインクジェットに適したインク及びインクジェット記録方法を提供することにある。

#### 発明の開示

本発明者らは、良好な色相と耐光性及び耐オゾン性の高いフタロシアニ
10 ン系色素類を詳細に検討したところ、特定のフタロシアニン系色素をイン
ク用の色素として用いることにより、上記課題を解決できることを見出し、
本発明を完成するに至った。より詳しくは、置換スルファモイル基と無置
換スルファモイル基の両者を、特定の置換位置(β位:後記参照)に有す
る下記式(1)で示される金属フタロシアニン色素に関するものであり、
該色素は良好なシアン等の色素を有し、耐光性(光に対する耐久性)、耐
湿性(高湿度下における耐久性)に優れ、耐オゾン性(オゾンガスに対す
る耐久性)においても優れることを見いだし、本発明を完成した。以下に
本発明を詳しく記載する。即ち、本発明は、

1. 式(1)で表されるフタロシアニン色素

20

 $\{$  式(1)中、Mは水素原子、金属原子、金属酸化物、金属水酸化物または金属ハロゲン化物を表す。 $R_2$ 、 $R_3$ 、 $R_6$ 、 $R_7$ ,  $R_{10}$ 、 $R_{11}$ ,  $R_{14}$ 、 $R_{15}$ 

は各々独立して式(2)で表される無置換スルファモイル基、式(3)で表される置換スルファモイル基又は水素原子を表わす。但し、 $R_1$ 、 $R_3$ 、 $R_4$ 、 $R_5$ 、 $R_6$ 、 $R_7$   $R_{10}$ 、 $R_{11}$ 、 $R_{11}$   $R_{12}$   $R_{13}$  のうち少なくとも1つは無置換スルファモイル基、少なくとも1つは式(3)で表される置換スルファモイル基である。又、 $R_1$   $R_4$   $R_5$   $R_5$   $R_6$   $R_{12}$   $R_{13}$   $R_{16}$  は水素原子を表す。無置換スルファモイル基の数と置換スルファモイル基の数の和は2から4であり、且つ無置換スルファモイル基の数は1から3であり、置換スルファモイル基の数は1から3である。}

$$-SO_{2}NH_{2}$$
 (2)
$$-SO_{2}N - \frac{R_{17}}{R_{18}}$$
 (3)

- 10 {式(3)中、R<sub>17</sub>及びR<sub>18</sub> はそれぞれ独立して水素原子、置換もしくは 無置換のアルキル基、置換もしくは無置換のシクロアルキル基、置換もしくは無置換のアラルキル基、置換もしくは無置換のアリール基、置換もしくは無置換のアルケニル基を表し、R<sub>17</sub>及びR<sub>18</sub> どうしが互いに連結して環を形成しても良い。但し、R<sub>17</sub>及び
   15 R<sub>18</sub> が共に水素原子の場合は除く。また、R<sub>17</sub> 及びR<sub>18</sub> の少なくとも1つはイオン性親水性基を置換基として有する。}]
  - 上記1.の式(1)において、MがCuである式(4)で表される、
     に記載のフタロシアニン色素、

(式中、R,~R,6は式(1)と同じ意味を示す)。

- 3.  $R_1$ と $R_3$ 、 $R_6$ と $R_7$ 、 $R_{10}$ と $R_{11}$ 、 $R_{14}$ と $R_{15}$ の各組み合わせにおいて、 5 それぞれの一方が水素原子であり、もう一方が式(2)で表される無置換 スルファモイル基、式(3)で表される置換スルファモイル基又は水素原 子であり、かつ $R_{1}$ 、 $R_{3}$ 、 $R_{4}$ 、 $R_{7}$ 、 $R_{10}$ 、 $R_{11}$ 、 $R_{14}$ 、 $R_{15}$ のうち、少なく とも1つは無置換スルファモイル基であり、少なくとも1つは式(3)で 表される置換スルファモイル基である上記1.または2.に記載のフタロ
- 10 シアニン色素、
  - 4.  $R_{17}$  及び $R_{18}$  がそれぞれ独立して水素原子、アルキル基(スルホン酸 基、カルボキシル基、水酸基、アルコキシ基、ジアルキルアミノ基、アリ ールアミノ基、アリール基、ハロゲン原子、シアノ基からなる群から選択 される置換基で置換されても良い。)、フェニル基(スルホン酸基、カル 15 ポキシル基、水酸基、ジアルキルアミノ基、アリールアミノ基、アセチル
  - アミノ基、ウレイド基、アルキル基、アルコキシ基、ニトロ基、シアノ基、 ヘテロ環基、ハロゲン原子からなる群から選択される1種または2種以上 の置換基で置換されても良い。)、ナフチル基(スルホン酸基または水酸 基で置換されても良い。)ベンジル基(スルホン酸基で置換されても良い。)、
  - 20 フェネチル基(スルホン酸で置換されても良い。)である上記 1. から 3.のいずれか一項に記載のフタロシアニン色素、
    - 5. R<sub>11</sub> が水素原子、カルポキシ (C1~C5) アルキル基、 (C1~C 5) アルキル基、ヒドロキシ (C1~C5) アルキル基、またはスルホ (C

1~C5)アルキル基であり、R<sub>18</sub>がスルホ(C1~C5)アルキル基、カルボキシ(C1~C5)アルキル基、スルホン酸基、カルボキシル基または水酸基を有するフェニル基、ジ(スルホ(C1~C5)アルキル)アミノ(C1~C5)アルキル基、スルホン酸基、カルボキシル基または水酸基を有するフェニル基で置換されたベンゾトリアゾリル基、スルホン酸基、カルボキシル基または水酸基を有するベンゾトリアゾール基で置換されたフェニル基、スルホン酸基または水酸基を有するナフチル基、スルホン酸基、カルボキシル基または水酸基を有するウラシル基、スルホン酸基、カルボキシル基または水酸基を有するトリアゾール基、スルホン酸基、カルボキシル基または水酸基を有するチアゾリル基、スルホン酸基、カルボキシル基または水酸基を有するインゾチアゾリル基、スルホン酸基、カルボキシル基または水酸基を有するピリジン基、スルホン基、カルボキシル基または水酸基を有するピリジン基、スルホン基、カルボキシル基または水酸基を有するピリジン基、スルホン基、カルボキシル基または水酸基を有するペンズイミダゾリル基である上記1.から3.のいずれか一項に記載のフタロシアニン色素、

15 6. 式(1)の色素の含量が色素全体に対して少なくとも60%以上である上記1.に記載のフタロシアニン色素、

7. 式(1)が、式(5)で表されるフタロシアニン色素またはその塩に 塩素化剤を反応させ、スルホン酸基をクロロスルホン基に変換した後、有 機アミンの存在下にアミド化剤を反応させて得られてなる上記1.から5.

20 項のいずれか一項に記載のフタロシアニン色素、

- $\{$ 式(5)中、Mは水素原子、金属元素、金属酸化物、または金属ハロゲン化物を、Lはプロトン、アルカリ金属イオン、アルカリ土類金属イオン、有機アミンのオニウムイオンまたはアンモニウムイオンをそれぞれ示す。 a、b、c、dは0又は1であり、その和は $2\sim4$ の整数である。 $\}$
- 5 8 4 スルホフタル酸誘導体を金属化合物の存在下に反応させることに より得られるスルホ金属フタロシアニン化合物またはその塩に塩素化剤 を反応させ、スルホン酸基をクロロスルホン基に変換した後、アミド化剤 と有機アミンを反応させて得られるフタロシアニン色素、
- 9. 色素成分として上記 1.から 8.のいずれか一項に記載のフタロシアニ 10 ン色素を含有することを特徴とするインク、
  - 10. 有機溶剤を含有する上記9.に記載のインク、
  - 11. インクジェット記録用である上記9.または10.に記載のインク、
  - 12. 色素濃度の異なる2種類以上のシアンインクを用いるインクジェットプリンタにおいて、そのうちの少なくとも1種類は上記9.または11.
- 15 のいずれか一項に記載のインクを用いることを特徴とするインクセット、13.インク滴を記録信号に応じて吐出させて被記録材に記録を行うインクジェット記録方法において、上記9.から11.のいずれか一項に記載のインクまたは上記12.に記載のインクセットを使用することを特徴とするインクジェット記録方法、
- 20 14. 被記録材が情報伝達用シートである上記13.に記載のインクジェット記録方法、
  - 15. 情報伝達用シートが表面処理されたシートであって、支持体上に白色無機顔料粒子を含有するインク受像層を有するシートである上記14. に記載のインクジェット記録方法、
- 25 1 6. 上記 9. から 1 2. のいずれか一項に記載のインクまたはインクセットを含有する容器、
  - 17. 上記16.に記載の容器を有するインクジェットプリンタ、
  - 18. 上記9.から12.のいずれか一項に記載のインクまたはインクセットで着色された着色体、

19.4ースルホフタル酸誘導体又は、4ースルホフタル酸誘導体と(無水)フタル酸誘導体を銅化合物の存在下に反応させることにより得られる 化合物またはその塩に塩素化剤を反応させ、スルホン酸基をクロロスルホ ン基に変換した後、アミド化剤と有機アミンを反応させて得られることを 5 特徴とするフタロシアニン色素の製造方法、

20. 下記式(9)

$$(SO_3H)_1$$

$$(SO_2NH_2)_m$$

$$(SO_2N-R_{18})_n$$

$$(9)$$

{式中、Mは水素原子、金属原子、金属酸化物、金属水酸化物または金属ハロゲン化物を表し、1 は0を含み1より小さく、mは1以上で3.7以 10 下、nは0.3以上で3以下であり1、m、nの合計は2以上4以下であり、R<sub>17</sub>及びR<sub>18</sub> はそれぞれ独立して水素原子、置換もしくは無置換のアルキル基、置換もしくは無置換のアカロアルキル基、置換もしくは無置換のアラルキル基、置換もしくは無置換のアリール基、置換もしくは無置換のヘテロ環基、置換もしくは無置換のアルケニル基を表し、R<sub>17</sub>及びR<sub>18</sub>のヘテロ環基、置換もしくは無置換のアルケニル基を表し、R<sub>17</sub>及びR<sub>18</sub>が共に水素原子の場合は除く。また、R<sub>17</sub>及びR<sub>18</sub>の少なくとも1つはイオン性親水性基を置換基として有する。}

で表されるフタロシアニン色素において、 $\beta$  置換体が60%以上であり、 $\alpha$ 位置換体が40%以下であるフタロシアニン色素、

# 21. 下記式(10)で表される色素の混合物、

(式中、R<sub>2</sub>'、R<sub>3</sub>'、R<sub>6</sub>'、R<sub>7</sub>'、R<sub>10</sub>'、R<sub>11</sub>'、R<sub>14</sub>'、R<sub>16</sub>'は各々独立して無置換スルファモイル基(-SO<sub>2</sub>NH<sub>7</sub>)、スルホン基(-SO<sub>3</sub>M'))又は水素原子を表わす。但し、R<sub>2</sub>'、R<sub>3</sub>'、R<sub>6</sub>'、R<sub>7</sub>'、R<sub>10</sub>'、R<sub>11</sub>'、R<sub>14</sub>'、R<sub>15</sub>'のうち少なくとも1つは無置換スルファモイル基である。又、R<sub>1</sub>、R<sub>15</sub>、R<sub>5</sub>、R<sub>8</sub>、R<sub>8</sub>、R<sub>12</sub>、R<sub>15</sub>、R<sub>15</sub>は水素原子を、M'はプロトン、アルカリ金属イオン、アルカリ土類金属イオン、有機アミンのオニウムイオンまたはアンモニウムイオンをそれぞれ示す。}

10 22.4-スルホフタル酸誘導体又は、4-スルホフタル酸誘導体と(無水)フタル酸誘導体を銅化合物の存在下に反応させることにより得られる 化合物またはその塩に塩素化剤を反応させ、スルホン酸基をクロロスルホ ン基に変換した後、アミド化剤を反応させて得られた色素の混合物、 に関する。

15

# 発明を実施するための最良の形態

以下に本発明を詳細に説明する。本発明の前記式(1)で示される色素は、4-スルホフタル酸誘導体又は、4-スルホフタル酸誘導体と(無水)フタル酸誘導体を銅化合物の存在下に反応させることにより得られる化20 合物に塩素化剤を反応させ、スルホン酸基をクロロスルホン基に変換した後、アミド化剤を反応させた、フタロシアニン環の特定の置換位置(β位)にスルホン酸基とスルファモイル基を導入することにより得られる。該色素を使用した印字物は、極めて優れたオゾンガスに対する耐性を有する。

一般にフタロシアニン誘導体は、その合成時において不可避的に、下記式 (1) における置換基 $R_1 \sim R_{16}$  の置換位置異性体を含む場合があるが、これら置換位置異性体は互いに区別することなく同一誘導体として見な している場合が多い。

(式 (1) 中、M、 $R_1 \sim R_{16}$ は前記と同じ意味を示す。) 本明細書において、便宜上置換位置が異なる三種類のフタロシアニン誘導体を以下に定義するように (1)  $\beta$  一位置換型、 (2)  $\alpha$  一位置換型、 (3)  $\alpha$ 、 $\beta$  一位混合置換型に分類し、置換位置が異なるフタロシアニン誘導体を説明する場合に使用する。

なお、下記の説明において、1 位~1 6 位の置換位置は上記式(1)の置換基 $R_1$ ~ $R_{16}$ が各々結合しているペンゼン核上の位置を意味し、本明細書においては以下同様とする。

- 15 (1)  $\beta$  位置換型: (2及びまたは3位、6及びまたは7位、10及びまたは11位、14及びまたは15位に特定の置換基を有するフタロシアニン色素)
- (2) α-位置換型: (1及びまたは4位、5及びまたは8位、9及びまたは12位、13及びまたは16位に特定の置換基を有するフタロシアニ20 ン色素)
  - (3)  $\alpha$ 、 $\beta$  位混合置換型:  $(1\sim16$ 位の任意の位置に、特定の置換基を有するフタロシアニン色素)

(3)  $\alpha$ 、 $\beta$  - 位混合置換型:  $(1\sim16$ 位の任意の位置に、特定の置換基を有するフタロシアニン色素)

本発明の式(1)で示されるフタロシアニン色素は、上記  $\beta$  一位置換型に属する。

上記の $\beta$  - 位置換型、 $\alpha$  - 位置換型、 $\alpha$ 、 $\beta$  - 位混合置換型のそれぞれのフタロシアニン色素は、硝酸等によってフタル酸誘導体に分解したものを、NMRにて置換位置を調べることにより判別することができる。

すなわち、 $\beta$  - 位置換型のフタロシアニン色素を分解すれば 4 位置換のフ 10 タル酸誘導体が、 $\alpha$  - 位置換型のフタロシアニン色素を分解すれば 3 位置 換のフタル酸誘導体が、 $\alpha$ 、 $\beta$  - 位混合置換型のフタロシアニン色素を分 解すれば、3 位置換と 4 位置換のフタル酸誘導体がそれぞれ得られる。

前記式(1)において、Mは、水素原子、金属原子又はその酸化物、水 15 酸化物もしくはハロゲン化物を表す。金属原子の具体例としては例えば、 Li、Na、K、Mg、Ti、Zr、V、Nb、Ta、Cr、Mo、W、 Mn、Fe、Co、Ni、Ru、Rh、Pd、Os、Ir、Pt、Cu、 Ag、Au、Zn、Cd、Hg、Al、Ga、In、Si、Ge、Sn、 Pb、Sb、Bi等が挙げられる。金属酸化物としてはVO、GeO等が 20 挙げられる。また、金属水酸化物としては例えば、Si(OH)、Cr(O H)、Sn(OH)、AlOH等が挙げられる。さらに、金属ハロゲン 化物としては例えば、SiCl、VCl、VCl、VOCl、FeCl、 GaCl、ZrCl、AlCl等が挙げられる。これらの中でもCu、N i、Zn、Al、AlOHが好ましく、Cuが最も好ましい。

25 本明細書において特に断りがない限り、アルキル基、アルコキシ基、アルケニル基及びシクロアルキル基等における炭素数は本発明の目的が違成される限り特に限定されない。通常、それらの炭素数は $1\sim16$ 、好ましくは $1\sim12$ 、より好ましくは $1\sim6$ 、更には $1\sim4$ 程度である。ただしシクロアルキル基については、通常 $3\sim12$ 、好ましくは $5\sim8$ 程度である。また、これらが置換基を有する場合、本発明の目的が達成される限

り、置換基の種類は特に限定されない。これらの基の炭素鎖上における好ましい置換基としては例えば、スルホン酸基及びそれから誘導される基 (スルホンアミド等)、カルボキシル基及びそれから誘導される基(カルボン酸エステル基等)、リン酸基及びそれから誘導される基(リン酸エス テル基等)、水酸基、置換又は無置換のアルコキシ基、置換又は無置換のアミノ基、置換又は無置換のアリール基、ハロゲン原子、シアノ基等が挙げられる。

また、アリール基についても本発明の目的が達成される限り特に限定されない。通常はフェニル基又はナフチル基等である。アリール基上の好ま 10 しい置換基としては、例えば上記の炭素鎖上の好ましい置換基として挙げたもの及びウレノイド基、ニトロ基、ヘテロ環基等が挙げられる。

前記式(3)において、 $R_{17}$ 及び $R_{18}$ はそれぞれ独立して水素原子、置 換もしくは無置換のアルキル基、置換もしくは無置換のシクロアルキル基、 15 置換もしくは無置換のアリール基、置換もしくは無置換のヘテロ環基、置 換もしくは無置換のアルケニル基を表し、R17及びR18 どうしが互いに連 結して環を形成しても良い。但し、R<sub>17</sub>及びR<sub>18</sub>が共に水素原子の場合は 除く。また、 $R_{17}$ 及び $R_{18}$ の少なくとも1つはイオン性親水性基を置換基 として有する。イオン性親水性基としては、陰イオン性親水基が好ましく、 20 例えばスルホン酸基、カルボキシル基、またはリン酸基などが挙げられる。 これらのイオン性親水性基は、フリー体であってもよいし、アルカリ金属 塩、アルカリ土類金属塩、有機アミンのオニウムイオン塩またはアンモニ ウム塩であってもよい。アルカリ金属としては、例えばナトリウム、カリ ウム、リチウム等が挙げられる。アルカリ土類金属としては、カルシウム、 25 マグネシウム等が挙げられる。有機アミンとして、アルキルアミンとして は、例えばメチルアミン、エチルアミン等の炭素数1~4の低級アルキル アミンが挙げられる。アルカノールアミンとしては、例えばモノエタノー ルアミン、ジエタノールアミン、トリエタノールアミン、モノイソプロパ ノールアミン、ジイソプロパノールアミン、トリイソプロパノールアミン 30 等のモノ、ジ又はトリ (炭素数1~4の低級アルカノール) アミンが挙げ られる。好ましくはアンモニウム、ナトリウム、カリウム、リチウム、モノエタノールアミン、ジエタノールアミン、トリエノールアミン、モノイソプロパノールアミン、トリイソプロパノールアミンの塩である。

5 上記置換もしくは無置換のアルキル基としては、例えば炭素数が1~1 2のアルキル基があげられる。該置換基の例としてはスルホン酸基、カルボキシル基、リン酸基、水酸基、アルコキシ基、アミノ基(アルキル基、アリール基及びアセチル基で置換されても良い)アリール基、ハロゲン原 10 子、シアノ基が挙げられる。中でもスルホン酸基、カルボキシル基、リン酸基、水酸基が好ましい。

上記置換もしくは無置換のシクロアルキル基としては、例えば炭素数が 3~12のシクロアルキル基があげられ、好ましくは炭素数5~8のシク 15 ロアルキル基が挙げられる。該シクロアルキル環上の置換基の例としては 例えば、スルホン酸基、カルボキシル基、水酸基、アルコキシ基、アミノ基 (アルキル基、アリール基及びアセチル基で置換されても良い。)、アリール基、ハロゲン原子、シアノ基が挙げられる。中でもスルホン酸基、カルボキシル基、リン酸基、水酸基が好ましい。

20

上記アリール基で置換されたアルキル基(アラルキル基)におけるアルキル基の炭素原数は好ましくは1~12程度である。該アラルキル基は置換基を有してもよく、置換基の例としては例えば、スルホン酸基、カルボキシル基、リン酸基、水酸基、アミノ基(アルキル基、アリール基及びアセチル基で置換されても良い)、ウレイド基、アルキル基、アルコキシ基、ニトロ基、シアノ基、ヘテロ環基、ハロゲン原子が挙げられる。中でもスルホン酸基、カルボキシル基、リン酸基、水酸基が好ましい。

上記置換もしくは無置換のアリール基としては、例えばフェニル基、ナ 30 フチル基があげられる。置換基の例としては例えば、スルホン酸基、カル ボキシル基、リン酸基、水酸基、アミノ基(アルキル基、アリール基及び アセチル基で置換されても良い)、ウレイド基、アルキル基、アルコキシ 基、ニトロ基、シアノ基、ヘテロ環基、ハロゲン原子が挙げられる。中で もスルホン酸基、カルボキシル基、リン酸基、水酸基が好ましい。

5 上記置換もしくは無置換のヘテロ環基としては、5 員または6 員環のものが好ましく、それらは更に縮環していてもよい。また、芳香族ヘテロ環であっても、非芳香族ヘテロ環であってもよい。ヘテロ環の例としてはピリジン、ピラジン、ピリミジン、ピリダジン、トリアジン、キノリン、イ10 ソキノリン、キナゾリン、シンノリン、フタラジン、キノキサリン、ピロール、インドール、フラン、ベンゾフラン、チオフェン、ベンゾチオフェン、ピラゾール、イミダゾール、ベンズイミダゾール、トリアゾール、オキサゾール、ベンズオキサゾール、デアゾール、ベンブチアゾール、イソチアゾール、ベンズオキサゾール、ピロリジン、ピベリジン、ピベラジン、イミダゾリジン、チアゾリンなどが挙げられる。また、これらのヘテロ環は置換基を有していてもよく、その置換基の例としては、スルホン酸基、カルボキシル基、リン酸基、水酸基、アミノ基(アルキル基、アリール基及びアセチル基で置換されても良い。)、ウレイド基、アルキル基、アルコキシ基、ニトロ基、シアノ基、ハロゲン原子が挙げられる。

20

上記置換もしくは無置換のアルケニル基としては、例えば炭素数が1~12のアルケニル基があげられる。置換基の例としては例えば、スルホン酸基、カルボキシル基、リン酸基、水酸基、アルコキシ基、アミノ基(アルキル基、アリール基及びアセチル基で置換されても良い。)、アリール25 基、ハロゲン原子、シアノ基が挙げられる。中でもスルホン酸基、カルボキシル基、リン酸基、水酸基が好ましい。

式 (1) 中、R<sub>1</sub>、R<sub>3</sub>、R<sub>4</sub>、R<sub>7</sub>、R<sub>10</sub>、R<sub>11</sub>、R<sub>14</sub>、R<sub>15</sub>は各々独立して 式 (2) で表される無置換スルファモイル基、式 (3) で表される置換ス 30 ルファモイル基又は水素原子を表わし、R<sub>2</sub>、R<sub>3</sub>、R<sub>4</sub>、R<sub>7</sub>、R<sub>10</sub>、R<sub>11</sub>、  $R_{14}$ 、 $R_{15}$  のうち、少なくとも1 つは無置換スルファモイル基、少なくとも1 つは置換スルファモイル基である。 $R_1$ 、 $R_4$ 、 $R_5$ 、 $R_5$ 、 $R_6$ 、 $R_8$ 、 $R_8$  、 $R_8$  、 $R_8$  、 $R_{17}$  、 $R_{18}$  は水素原子を表す。無置換スルファモイル基の数と置換スルファモイル基の数の和は2から4であり、且つ無置換スルファモイル基の数は

5 1から3であり、置換スルファモイル基の数は1から3である。  $R_2$ と $R_3$ 、 $R_6$ と $R_7$ 、 $R_{10}$ と $R_{11}$ 、 $R_{14}$ と $R_{15}$ の組み合わせにおいて、好ましくは、それぞれ一方が水素原子であり、もう一方が無置換スルファモイル基( $-SO_2NH_2$ )又は式(3)で表される置換スルファモイル基であり、かつ $R_1$ 、 $R_3$ 、 $R_6$ 、 $R_7$ 、 $R_{10}$ 、 $R_{11}$ 、 $R_{14}$ 、 $R_{15}$ のうち、少なくとも1つは無置換スルファモイル基、少なくとも1つは前記式(3)で表される置換スルファモイル基である。

本発明の前記式(1)で示されるフタロシアニン化合物における、Mと前記式(3)の組み合わせの具体例を表1から5に示すが、本発明に用い 5 られるフタロシアニン化合物は、下記の例に限定されるものではない。尚、 表中、前記式(3)は遊離酸の形で記す。

No.	М	-SO <sub>2</sub> N(R <sub>17</sub> )
1	Cu	-SO <sub>2</sub> NH(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> SO <sub>3</sub> H
2	Cu	-SO₂NH(CH₂)₂COOH
3	Cu	-SO <sub>2</sub> NHCH <sub>2</sub> COOH
4	Cu	-SO <sub>2</sub> N(CH <sub>2</sub> COOH) <sub>2</sub>
5	Cu	—SO₂NH- SO₃H
6	Cu	SO <sub>3</sub> H  SO <sub>2</sub> NH
7	Cu	HO <sub>3</sub> S SO <sub>2</sub> NH
8	Cu	HO <sub>3</sub> S —SO <sub>2</sub> NH SO <sub>3</sub> H COOH
9	Cu	—SO₂NH√ OH COOH
10	Cu	—SO₂NH√—OH SO₃H

No.	М	-so <sub>2</sub> N(R <sub>17</sub> )
11	Cu	—SO₂NH—COOH
12	Cu	—SO <sub>z</sub> NH√
13	Cu .	HOOC
14	Cu	—so₂NH√
15	Cu	HOOC —SO <sub>2</sub> NH SO <sub>2</sub> H
16	Cu	SO <sub>2</sub> H HO <sub>3</sub> S- SO <sub>3</sub> H SO <sub>3</sub> H
17	Cu	-so <sub>2</sub> NH
18	Cu	HO <sub>3</sub> S —SO <sub>2</sub> NH HO <sub>3</sub> S SO <sub>3</sub> H
19	Cu	-SO <sub>2</sub> NH -SO <sub>3</sub> H
20	Cu	-so <sub>2</sub> NH

No.	M	-so <sub>2</sub> N(R <sub>17</sub> )
21	Cu	-SO <sub>2</sub> NH -SO <sub>3</sub> H
22	Cu	HO <sub>3</sub> S -SO <sub>2</sub> NH N N N N N N N N N N N N N N N N N N
23	Cu	HO <sub>3</sub> S —SO <sub>3</sub> NH —N SO <sub>3</sub> H N-N SO <sub>3</sub> H
24	Cu	HO <sub>3</sub> S -SO <sub>2</sub> NH  SO <sub>3</sub> H
25	Cu	HO <sub>3</sub> S -SO <sub>2</sub> NH SO <sub>3</sub> H
26	Cu	HOOC NH —SO <sub>2</sub> NH—HO NH ON NH O
27	Cu	-SO₂NH-\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\
28	Cu	—SO₂NH S
29	Cu	-SO <sub>2</sub> NH√S (SO <sub>3</sub> H) <sub>2</sub>
30	Cu	HO <sub>3</sub> S -SO <sub>2</sub> NH NH

		Das
No.	M	-SO <sub>2</sub> N(H <sub>17</sub> )
31	Cu	HO <sub>3</sub> S —SO <sub>2</sub> NH—N
32	Cu	SO <sub>3</sub> H
33	Cu	-SO <sub>2</sub> N ON ON
34	Cu	-SO <sub>2</sub> N (CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> SO <sub>3</sub> H
35	Cu	-SO <sub>2</sub> NH(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> NH -SO <sub>3</sub> H
36	Cu	HO <sub>3</sub> S —SO <sub>2</sub> NHCH <sub>2</sub> ——SO <sub>3</sub> H
37	Cu	HO <sub>3</sub> S — SO <sub>2</sub> NH-CH <sub>2</sub> ·CH <sub>2</sub> — SO <sub>3</sub> H — (CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> SO <sub>3</sub> H
38	Cu	-SO <sub>2</sub> NH(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> N (CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> SO <sub>3</sub> H (CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> SO <sub>3</sub> H
39	Cu	—SO <sub>2</sub> NH(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> N (CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> SO <sub>3</sub> H
40	Cu	HO <sub>3</sub> S -SO <sub>2</sub> N N-SO <sub>3</sub> H

No.	M	-SO <sub>2</sub> N(R <sub>18</sub> )
41	Cu	HO <sub>3</sub> S —SO <sub>2</sub> N N-CH <sub>2</sub> SO <sub>3</sub> H
42 .	Cu	-SO <sub>2</sub> N
43	Cu	HOOC -so <sub>2</sub> N -cooH
44	Cu	-SO <sub>2</sub> N (SO <sub>3</sub> H) <sub>2</sub>
45	Cu	-so <sub>2</sub> N (so <sub>3</sub> H) <sub>2</sub>
46	Cu	-so₂N S
47	Ni	HOOC -SO <sub>2</sub> NH(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> SO <sub>3</sub> H
48	Ni	—SO <sub>2</sub> NH—CH <sub>2</sub> ·CH <sub>2</sub> ————————————————————————————————————
49	Ni	—SO <sub>2</sub> NH(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> N(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> SO <sub>3</sub> H (CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> SO <sub>3</sub> H
50	A10H	-SO <sub>2</sub> NH(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> SO <sub>3</sub> H
51	A10H	HO <sub>3</sub> S —SO <sub>2</sub> NH-CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -SO <sub>3</sub> H
52	AloH	—SO <sub>2</sub> NH(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> N (CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> SO <sub>3</sub> H
53	Zn	-SO₂NH(CH₂)₂SO₃H
54	Zn	HO <sub>3</sub> S —SO <sub>2</sub> NH—CH <sub>2</sub> ·CH <sub>2</sub> ——SO <sub>3</sub> H
55	Zn	—SO <sub>2</sub> NH(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> N (CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> SO <sub>3</sub> H

本発明のフタロシアニン色素は、4-スルホフタル酸誘導体同士又は、 4-スルホフタル酸誘導体と(無水)フタル酸誘導体を金属化合物の存在 下に反応させることにより得られる化合物(β-位置換型のスルホフタロ 5 シアニン)に塩素化剤を反応させ、スルホン酸基をクロロスルホン基に変 換した後、アミド化剤と有機アミンを反応させることにより得られる。原料として用いる、4-スルホフタル酸誘導体には、3位にスルホン化されたものが通常 1  $5\sim 2$  5 重量%程度不純物として含有し、それ由来の $\alpha$ 位置換体が目的フタロシアニン色素中に混入する。本発明の効果をより高めるためには(特に耐オゾン性の高いインクを得る為には)、3位にスルホン化された不純物の含有量が少ない原料を使用するのが好ましい。

また、目的フタロシアニン色素中には、反応中にクロロスルホン基が一部分解したものが反応生成物中に混入されるが特に支障はない。

得られる色素は下記式 (9) で表わされ、 $\beta$ 位置換体が主成分、即ち少 10 なくとも 60%以上、好ましくは 70%以上、更に好ましくは 75%以上 であると考えられる。

$$\begin{array}{c|c} & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ &$$

 (式 (9) 中、M、R<sub>17</sub>、R<sub>18</sub> は前記と同様の意味を表す。1は0を含み 1より小さく、好ましくは0.7以下、より好ましくは0.5以下、もっ
 15 とも好ましくは0.3以下であり、nは0.3以上、好ましくは0.7以上で3以下、mは1以上で3.7以下であり、1、m、nの合計は2以上4以下である、なお、1、m、nの値は混合物における平均値を示す。)

本発明のフタロシアニン色素を製造するにあたり、アミド化剤と、式 20 (3)で表される置換スルファモイル基に対応する有機アミンの比率 (モル比)を該フタロシアニン色素に導入される無置換スルファモイルと置換スルファモイルの比率が1:3~3:1になるような比率で用いることが 好ましい。無置換スルファモイル基の比率 (アミド化剤の反応比率) が高い場合は、得られたフタロシアニン色素を含有するインクで記録した画像

のオゾン耐性が高くなる一方、水溶性が低く、プロンズ現象が起きやすい 傾向にある。逆に有機アミンの比率が高い場合は、得られたフタロシアニ ン色素は水溶性が高く、プロンズ現象が起きにくくなる一方、オゾン耐性 が低くなる傾向にある。従って、用いる有機アミンの種類に応じて、アミ 5 ド化剤と、有機アミンの割合を適宜調節し、パランスのよい比率を選択す ればよい。

本発明の式(1)の化合物の製造方法を説明する。

式 (5) で表される金属フタロシアニンスルホン酸を合成するには、例 15 えば触媒及び金属化合物の存在下、4-スルホフタル酸誘導体又は、4-スルホフタル酸誘導体と(無水)フタル酸誘導体を反応させる事により得られる。

4-スルホフタル酸と (無水) フタル酸の反応のモル比を変えることによりスルホン基の数、つまり a ~ d の数を調整することが可能である。4-20 スルホフタル酸誘導体としては4-スルホフタル酸、4-スルホ無水フタル酸、4-スルホフタルイミド、4-スルホフタロニトリル、4または5-スルホー2-シアノベンザミド及び5-スルホー1,3-ジイミノイソインドリン若しくはそれらの塩が挙げられる。これらの中で通常4-スルホフタル酸若しくはその塩が好ましい。但し、フタル酸、無水フタル酸及びフタルイミドの場合は尿素の添加が必須である。尿素の使用量は4-スルホフタル酸誘導体1モルに対し5~100倍モル量である。

{式(5)中、M、L、a、b、c、dは前記と同じ意味を表す。}

また、反応は通常、溶媒の存在下に行われ、溶媒としては沸点100℃ 以上、より好ましくは130℃以上の有機溶媒が用いられる。例えば、nーアミルアルコール、nーヘキサノール、シクロヘキサノール、2-メチルー1-ペンタノール、1-ヘブタノール、1-オクタノール、2-エチルヘキサノール、ペンジルアルコール、エチレングリコール、プロピレングリコール、トリクロロペンゼン、クロロナフタレン、ニトロペンゼン、10 キノリン、スルホラン、尿素等が挙げられる。溶媒の使用量は4-スルホフタル酸誘導体の1~100質量倍である。

金属化合物としては、Li、Na、K、Mg、Ti、Zr、V、Nb、Ta、Cr、Mo、W、Mn、Fe、Co、Ni、Ru、Rh、Pd、Os、Ir、Pt、Cu、Ag、Au、Zn、Cd、Hg、Al、Ga、I20 n、Si、Ge、Sn、Pb、Sb、Bi等のハロゲン化物、カルボン酸塩、硫酸塩、硝酸塩、アセチルアセトナート、カルボニル化合物、錯体等が挙げられる。例えば、塩化銅、臭化銅、塩化ニッケル、酢酸ニッケル、塩化コバルト、酢酸コバルト、コバルトアセチルアセトナート等が挙げら

れる。金属化合物の使用量は4-スルホフタル酸誘導体または、4-スルホフタル酸誘導体と (無置換) フタル酸誘導体の総計1モルに対し、0.  $15\sim0$ . 35倍モルである。

5 反応温度は通常100~290℃であり、好ましくは130~270℃である。また反応時間は反応温度により変わるが通常1~8時間である。反応終了後、濾過、塩析(又は酸析)、乾燥する事により金属フタロシアニンテトラスルホン酸又はその塩の形で得られる。遊離酸とするには、例えば酸析すればよい。また、塩にするには、塩析するか、塩析によって所望の塩が得られないときには、例えば遊離酸にしたものに所望の有機又は無機の塩基を添加する通常の塩交換法を利用すればよい。

また、Mが銅である銅フタロシアニンスルホン酸またはその塩は、特許 文献 8 に記載の方法で合成され、前記式 (6) における a、b、c、dが 15 1で表される化合物は、スルホラン溶媒中、4 - スルホフタル酸(1モル)、 塩化銅(II) (0.3モル)、リンモリブデン酸アンモニウム (0.0 03モル)、尿素(6モル)、塩化アンモニウム (0.5モル)を180℃、 6時間反応させることにより前記式 (6)で表される銅フタロシアニンテトラスルホン酸が得られる。4-スルホフタル酸誘導体、金属化合物、溶 媒及び触媒等の種類や使用量により反応性は異なり上記に限定されるも のではない。

式 (5) で表される、フタロシアニンスルホン酸又はその塩を、例えば 有機溶媒、硫酸、発煙硫酸又はクロロスルホン酸等の溶媒中でクロロ化剤 を反応させる事により、式 (7) で表される金属フタロシアニンスルホン 酸クロリド得られる。クロロ化剤はフタロシアニンスルホン酸又はその塩 のスルホン酸基に対して、過剰に使用するのが好ましく、該スルホン酸基 に対するモル割合で1~10倍程度であり、1.5倍以上が好ましい。反 応に用いられる有機溶剤としてはベンゼン、トルエン、ニトロベンゼン、 30 クロロベンゼン、N,N-ジメチルホルムアミド、N,N-ジメチルアセ

トアミド等が挙げられるが、これらに限定されるものではない。また、クロル化剤としてはクロロスルホン酸、塩化チオニル、塩化スルフリル、三塩化リン、五塩化リン、オキシ塩化リン等が挙げられるが、これらに限定されるものではない。また、本発明のフタロシアニン色素は一部、フタロシアニン核にクロロ化された不純物が生成し、反応生成物中に混入されてもよい。

[式中、M、a、b、c、dは前記と同じ意味を表す。]

10 次に、得られたフタロシアニンテトラスルホン酸クロリドと対応する有機アミンとアミド化剤を水溶媒中で通常 p H 6 ~ 1 0、通常 5 ~ 7 0 ℃、通常 1 ~ 2 0 時間反応させる事により目的の化合物が得られる。アミド化剤と有機アミンの使用量は、両者の合計(モル比)で上記フタロシアニンスルホン酸クロリドのスルホン酸クロリド基に対して等モル以上が好ましく、通常 1 ~ 2 0 倍モル、好ましくは 1. 5 ~ 5 倍モル程度である。上記有機アミンの割合は、目的化合物の置換スルファモイル基の割合に応じて使用すればよい。

反応に用いられるアミノ化剤としては例えば、塩化アンモニウム、硫酸アンモニウム等のアンモニウム塩、尿素、アンモニア水、アンモニアガス20 等が挙げられるが、これらに限定されるものではない。

なお、有機アミンの使用量は通常、フタロシアニン化合物1モルに対して、通常、理論値の1倍モル以上であるが、有機アミンの反応性、反応条件により異なり、これらに限定されるものではない。

また、本発明のフタロシアニン色素は一部、2価の連結基(L)を介してフタロシアニン環(Pc)が2量体(例えばPc-L-Pc)または3量体を形成した不純物が生成し、反応生成物中に混入されてもよく、その5時複数個存在するLは、それぞれ同一であっても異なるものであってもよい。

Lで表される2価の連結基はスルホニル基 $(-SO_2-)$ 、 $-SO_2-N$   $H-SO_3$ -などが挙げられる。また、該連結基はこれらを組み合わせて形 10 成される基であってもよい。

こうして得られた本発明のフタロシアニン色素は酸析又は塩析後、濾過等により分離することが出来る。塩析は例えば酸性~アルカリ性、好ましくは $pH1\sim11$ の範囲で塩析を行うことが好ましい。塩析の際の温度は15 特に限定されないが、通常 $40\sim80$   $\mathbb C$ 、好ましくは $50\sim70$   $\mathbb C$  に加熱後、食塩等を加えて塩析するのが好ましい。

上記の方法で合成される、本発明の前記式(1)で表わされるフタロシアニン色素は、遊離酸の形あるいはその塩の形で得られる。遊離酸とする20 には、例えば酸析すればよい。また、塩にするには、塩析するか、塩析によって所望の塩が得られないときには、例えば遊離酸にしたものに所望の有機又は無機の塩基を添加する通常の塩交換法を利用すればよい。

本発明のシアンインクは、上記の方法にて製造された前記式(1)のフ タロシアニン色素を含み、水を媒体として調製されるが、このインクをイ ンクジェット記録用インクとして使用する場合、フタロシアニン色素に含 まれるC1-及びSO4<sup>1-</sup>等の陰イオンの含有量は少ないものが好ましく、そ の含有量の目安は、フタロシアニン色素中でC1-及びSO4<sup>1-</sup>の総含量とし て5質量%以下、好ましくは3質量%以下、更に好ましくは1質量%以下 30 であり、インク中に1質量%以下である。C1-及びSO4<sup>1-</sup>の少ない本発明 のフタロシアニン色素を製造するには、例えば逆浸透膜による通常の方法 又は本発明のフタロシアニン色素の乾燥品あるいはウェットケーキをア ルコール及び水の混合溶媒中で撹拌し、濾過、乾燥する等の方法で脱塩処 理すればよい。用いるアルコールは、炭素数 1~4の低級アルコール好ま 5 しくは炭素数 1~3のアルコール、更に好ましくはメタノール、エタノー ル又は2ープロパノールである。また、アルコールでの脱塩処理の際に、 使用するアルコールの沸点近くまで加熱後、冷却して脱塩する方法も採用 しうる。C1 及びSO42の含有量は例えばイオンクロマトグラフ法で測定 される。

10

本発明のシアンインクをインクジェット記録用インクとして使用する場合、フタロシアニン色素に含まれる亜鉛、鉄等の重金属(イオン)、カルシウム、シリカ等の金属(陽イオン)等の含有量が少ないものを用いるのが好ましい(フタロシアニン骨格に含有される金属(式(1)におけるM)は除く)。その含有量の目安は例えば、フタロシアニン色素の精製乾燥品中に、亜鉛、鉄等の重金属(イオン)、カルシウム、シリカ等の金属(陽イオン)について各々500ppm以下程度である。重金属(イオン)及び金属(陽イオン)の含有量はイオンクロマトグラフ法、原子吸光法又はICP(Inductively Coupled Plasma)発20光分析法にて測定される。

本発明のインク中に前記式(1)のフタロシアニン色素は、 $0.1 \sim 8$  質量%、好ましくは $0.3 \sim 6$  質量%含有される。低い濃度のインクには本発明のフタロシアニン化合物は $0.1 \sim 2.5$  質量%含有される。

25

本発明のインクは水を媒体として調製される。本発明のインク中に、上記のようにして得られた前記条件を備えた前記式(1)の化合物又はその塩の混合物は、0.3~6質量%含有される。本発明のインクにはさらに必要に応じて、水溶性有機溶剤を、本発明の効果を害しない範囲内においるので含有される。水溶性有機溶剤は、染料溶解剤、乾燥防止剤(湿潤剤)、

粘度調整剤、浸透促進剤、表面張力調整剤、消泡剤等として使用される。その他インク調製剤としては、例えば、防腐防黴剤、pH調整剤、キレート試薬、防錆剤、紫外線吸収剤、粘度調整剤、染料溶解剤、褪色防止剤、乳化安定剤、表面張力調整剤、消泡剤、分散剤、分散安定剤、等の公知の5添加剤が挙げられる。水溶性有機溶剤の含有量はインク全体に対して0~60質量%好ましくは10~50質量%用い、インク調製剤はインク全体に対して0~20質量%好ましくは0~15質量%用いるのが良い。上記以外の残部は水である。

本発明で使用しうる水溶性有機溶剤としては、例えばメタノール、エタ 10 **ノール、n-プロパノール、イソプロパノール、n-ブタノール、イソプ** タノール、第二プタノール、第三プタノール等のC1~C4アルカノール、 N. N-ジメチルホルムアミドまたはN. N-ジメチルアセトアミド等の カルボン酸アミド、2-ピロリドン、N-メチル-2-ピロリドン、1. 15 3-ジメチルイミダゾリジン-2-オンまたは1.3-ジメチルヘキサヒ ドロピリミドー2ーオン等の複素環式ケトン、アセトン、メチルエチルケ トン、2-メチル-2-ヒドロキシペンタン-4-オン等のケトンまたは ケトアルコール、テトラヒドロフラン、ジオキサン等の環状エーテル、エ チレングリコール、1, 2-または1, 3-プロピレングリコール、1, ジエチレングリコール、トリエチレングリコール、テトラエチレングリコ ール、ジプロピレングリコール、チオジグリコール、ポリエチレングリコ ール、ポリプロピレングリコール等の(C2~C6)アルキレン単位を有 するモノマー、オリゴマーまたはポリアルキレングリコールまたはチオグ 25 リコール、グリセリン、ヘキサン-1、2,6-トリオール等のポリオー ル (トリオール)、エチレングリコールモノメチルエーテルまたはエチレ ングリコールモノエチルエーテル、ジエチレングリコールモノメチルエー テル又はジエチレングリコールモノエチルエーテル又はトリエチレング リコールモノメチルエーテル又はトリエチレングリコールモノエチルエ

ーテル等の多価アルコールの(C1 $\sim$ C4)アルキルエーテル、 $\gamma$ ーブチロラクトンまたはジメチルスルホキシド等があげられる。

本発明のインクにおいて、水溶性有機溶剤として好ましいものは、炭素 5 数 3 ~ 8 のモノ又は多価アルコール及び炭素数 1 ~ 3 のアルキル置換を有しても良い 2 - ピロリドンなどが挙げられ、多価アルコールとしてはビドロキシ基を 2 ~ 3 有するものが好ましい。具体的にはイソプロパノール、グリセリン、モノ、ジまたはトリエチレングリコール、ジプロピレングリコール、2 - ピロリドン、N - メチル-2 - ピロリドン、ブタノール等で あり、より好ましくはイソプロパノール、グリセリン、ジエチレングリコール、2 - ピロリドンである。これらの水溶性有機溶剤は、単独もしくは 混合して用いられる。

防腐防黴剤としては、例えば、有機硫黄系、有機窒素硫黄系、有機ハロ 15 ゲン系、ハロアリルスルホン系、ヨードプロパギル系、N-ハロアルキル チオ系、ベンツチアゾール系、ニトチリル系、ピリジン系、8-オキシキ ノリン系、ベンゾチアゾール系、イソチアゾリン系、ジチオール系、ピリ ジンオシキド系、ニトロプロパン系、有機スズ系、フェノール系、第4ア ンモニウム塩系、トリアジン系、チアジアジン系、アニリド系、アダマン 20 タン系、ジチオカーバメイト系、プロム化インダノン系、ベンジルプロム アセテート系、無機塩系等の化合物が挙げられる。有機ハロゲン系化合物 としては、例えばペンタクロロフェノールナトリウムが挙げられ、ピリジ ンオシキド系化合物としては、例えば2-ピリジンチオールー1-オキサ イドナトリウムが挙げられ、無機塩系化合物としては、例えば無水酢酸ソ 25 ーダが挙げられ、イソチアゾリン系化合物としては、例えば1.2-ベン ズイソチアゾリン-3-オン、2-n-オクチル-4-イソチアゾリン-3-オン、5-クロロ-2-メチル-4-イソチアゾリン-3-オン、5 - クロロー2-メチルー4-イソチアゾリン-3-オンマグネシウムク ロライド、5-クロロー2-メチル-4-イソチアゾリン-3-オンカル 30 シウムクロライド、2-メチル-4-イソチアゾリン-3-オンカルシウ

ムクロライド等が挙げられる。その他の防腐防黴剤としてソルビン酸ソーダ安息香酸ナトリウム、等(例えば、アベシア社製プロクセルGXL(S)、プロクセルXL-2(S)等)があげられる。

5 pH調整剤は、インクの保存安定性を向上させる目的で、インクのpHを6.0~11.0の範囲に制御できるものであれば任意の物質を使用することができる。例えば、ジエタノールアミン、トリエタノールアミンなどのアルカノールアミン、水酸化リチウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウムなどのアルカリ金属の水酸化物、水酸化アンモニウム、あるいは炭10酸リチウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウムなどのアルカリ金属の炭酸塩などが挙げられる。

キレート試薬としては、例えばエチレンジアミン四酢酸ナトリウム、エトリロ三酢酸ナトリウム、ヒドロキシエチルエチレンジアミン三酢酸ナトリウム、ジエチレントリアミン五酢酸ナトリウム、ウラミル二酢酸ナトリウムなどがあげられる。防錆剤としては、例えば、酸性亜硫酸塩、チオ硫酸ナトリウム、チオグリコール酸アンモニウム、ジイソプロピルアンモニウムナイトライト、四硝酸ペンタエリスリトール、ジシクロヘキシルアンモニウムナイトライトなどがあげられる。

20

紫外線吸収剤としては、例えばベンゾフェノン系化合物、ベンゾトリア ゾール系化合物、桂皮酸系化合物、トリアジン系化合物、スチルベン系化 合物、又はベンズオキサゾール系化合物に代表される紫外線を吸収して蛍 光を発する化合物、いわゆる蛍光増白剤も用いることができる。

25

粘度調整剤としては、水溶性有機溶剤の他に、水溶性高分子化合物があ げられ、例えばポリピニルアルコール、セルロース誘導体、ポリアミン、 ポリイミン等があげられる。 染料溶解剤としては、例えば尿素、 ε - カプロラクタム、エチレンカー ボネート等があげられる。

褪色防止剤は、画像の保存性を向上させる目的で使用される。褪色防止 利としては、各種の有機系及び金属錯体系の褪色防止剤を使用することが できる。有機の褪色防止剤としてはハイドロギノン類、アルコキシフェノ ール類、ジアルコキシフェノール類、フェノール類、アニリン類、アミン 類、インダン類、クロマン類、アルコキシアニリン類、ヘテロ環類などが あり、金属錯体としてはニッケル錯体、亜鉛錯体などがある。

10

表面張力調整剤としては、界面活性剤があげられ、例えばアニオン界面 活性剤、両性界面活性剤、カチオン界面活性剤、ノニオン界面活性剤など があげられる。アニオン界面活性剤としてはアルキルスリホカルボン酸塩、 αーオレフィンスルホン酸塩、ポリオキシエチレンアルキルエーテル酢酸 15 塩、N-アシルアミノ酸およびその塩、N-アシルメチルタウリン塩、ア ルキル硫酸塩ポリオキシアルキルエーテル硫酸塩、アルキル硫酸塩ポリオ キシエチレンアルキルエーテル燐酸塩、ロジン酸石鹸、ヒマシ油硫酸エス テル塩、ラウリルアルコール硫酸エステル塩、アルキルフェノール型燐酸 エステル、アルキル型燐酸エステル、アルキルアリルスルホン塩酸、ジエ 20 チルスルホ琥珀酸塩、ジエチルヘキルシルスルホ琥珀酸ジオクチルスルホ 琥珀酸塩などが挙げられる。カチオン界面活性剤としては2-ビニルピリ ジン誘導体、ポリ4-ビニルピリジン誘導体などがある。両性界面活性剤 としてはラウリルジメチルアミノ酢酸ベタイン、2 - アルキル- N - カル ボキシメチルーN-ヒドロキシエチルイミダゾリニウムベタイン、ヤシ油 25 脂肪酸アミドプロピルジメチルアミノ酢酸ベタイン、ポリオクチルポリア ミノエチルグリシンその他イミダゾリン誘導体などがある。ノニオン界面 活性剤としては、ポリオキシエチレンノニルフェニルエーテル、ポリオキ シエチレンオクチルフェニルエーテル、ポリオキシエチレンドデシルフェ ニルエーテル、ポリオキシエチレオクチルフェニルエーテル、ポリオキシ 30 エチレンオレイルエーテル、ポリオキシエチレンラウリルエーテル、ポリ

オキシエチレンアルキルエーテル、ポリオキシアリルキルアルキルエーテル等のエーテル系、ポリオキシエチレンオレイン酸、ポリオキシエチレンオレイン酸エステル、ソルビタンラウレート、ソルビタンモノステアレート、ソルビタンモノオレエ5・ト・ソルビタンセス・サート、ポリオキシエチレンモノオレエート、ポリオキシエチレンステアレートなどのエステル系、2,4,7,9一テトラメチル-5ーデシンー4,7ージオール、3,6ージメチルー4ーオクチンー3,6ージオール、3,5ージメチルー1ーへキシンー3オールなどのアセチレングリコール系(例えば、日信化学社製サーフィノール1004、104PG50、82、465、オルフィンSTG等)、等が挙げられる。これらのインク調製剤は、単独もしくは混合して用いられる。なお、本発明のインクの表面張力は通常25~70mN/m、より好ましくは25~60mN/mである。また本発明のインクの粘度は30mPa・S以下が好ましい。更に20mPa・S以下に調整することがより好ましい。

消泡剤としては、フッ素系、シリコーン系化合物が必要に応じて用いられる。

20 本発明のインクを製造方法するにあたり、各薬剤を溶解させる順序には 特に制限はない。インクを調製するにあたり、用いる水はイオン交換水ま たは蒸留水など不純物が少ない物が好ましい。さらに、必要に応じメンプ ランフィルターなどを用いて精密濾過を行って夾雑物を除いてもよく、イ ンクジェットプリンタ用のインクとして使用する場合は精密濾過を行う ことが好ましい。精密濾過を行うフィルターの孔径は通常1ミクロン~0. 1ミクロン、好ましくは、0.8ミクロン~0.2ミクロンである。

本発明のインクは、単色の画像形成のみならず、フルカラーの画像形成 に用いることができる。フルカラー画像を形成するために、マゼンタイン 30 ク、イエローインク、ブラックインクとのインクセットとしても使用され る。更にはより高精細な画像を形成する為に、ライトマゼンタインク、ブルーインク、グリーンインク、オレンジインク、ダークイエローインク、グレーインク等と併用したインクセットとしても使用される。

5 適用できるイエローインクの色素としては、種々のものを使用することが出来る。例えばカップリング成分(以降カプラー成分と呼ぶ)としてフェノール類、ナフトール類、アニリン類、ピラゾロンやピリドン等のようなヘテロ環類、開鎖型活性メチレン化合物類、などを有するアリールもしくはヘテリルアゾ染料;カプラー成分として開鎖型活性メチレン化合物類10 などを有するアゾメチン染料;ペンジリデン染料やモノメチンオキソノール染料等のようなメチン染料;ナフトキノン染料、アントラキノン染料等のようなキノン系染料などがあり、これ以外の染料種としてはキノフタロン染料、ニトロ・ニトロソ染料、アクリジン染料、アクリジノン染料等を挙げることができる。

15

適用できるマゼンタインクの色素としては、種々のものを使用することが出来る。例えばカプラー成分としてフェノール類、ナフトール類、アニリン類などを有するアリールアソ染料;カプラー成分としてピラゾロン類、ピラゾロトリアゾール類などを有するアゾメチン染料;アリーリデン染料、20 スチリル染料、メロシアニン染料、シアニン染料、オキソノール染料などのメチン染料;ジフェニルメタン染料、トリフェニルメタン染料、キサンテン染料などのカルボニウム染料;ナフトキノン、アントラピリドンなどのようなキノン染料及びジオキサジン染料等の縮合多環染料等を挙げることができる。

25

前記の各色素は、クロモフォアの一部が解離して初めてイエロー、マゼンタ、シアンの各色を呈するものであってもよく、その場合のカウンターカチオンはアルカリ金属や、アンモニウムのような無機のカチオンであってもよいし、ピリジニウム、4級アンモニウム塩のような有機のカチオンであってもよく、さらにはそれらを部分構造に有するポリマーカチオンで

あってもよい。適用できるブラック色素としては、ジスアゾ、トリスアゾ、 テトラアゾ染料のほか、カーボンブラックの分散体を挙げることができる。

本発明のインクは、印捺、複写、マーキング、筆記、製図、スタンピン 5 グ等の記録方法に使用でき、特にインクジェット印捺法における使用に適 する。

本発明のインクジェット記録方法は、前記で調整されたインクにエネルギーを供与して、公知の受像材料、即ち普通紙、樹脂コート紙、インクジェット専用紙、光沢紙、光沢フィルム、電子写真共用紙、繊維や布(セルロース、ナイロン、羊毛等)、ガラス、金属、陶磁器、皮革等に画像を形成する。

画像を形成する際に、光沢性や耐水性を与えたり耐候性を改善する目的 からポリマー微粒子分散物 (ポリマーラテックスともいう)を併用しても よい。ポリマーラテックスを被記録材に付与する時期については、着色剤を付与する前であっても、後であっても、また同時であってもよく、した がって添加する場所も被記録材中であっても、インク中であってもよく、あるいはポリマーラテックス単独の液状物として使用しても良い。

20

以下に、本発明のインクを用いてインクジェットプリントをするのに用いられる被記録材(特に記録紙及び記録フィルム)について説明する。記録紙及び記録フィルムにおける支持体は、LBKP、NBKP等の化学パルプ、GP、PGW、RMP、TMP、CTMP、CMP、CGP等の機をがパルプ、DIP等の古紙パルプ等からなり、必要に応じて顔料、バインダー、サイズ剤、定着剤、カチオン剤、紙力増強剤等の添加剤を混合し、長網抄紙機、円網抄紙機等の各種装置で製造されたもの等が使用可能である。これらの支持体の他に合成紙、プラスチックフィルムシートのいずれであってもよく、支持体の厚みは10~250μm、坪量は10~250 g/m²が望ましい。支持体には、そのままインク受容層及びバックコー

ト層を設けてもよいし、デンプン、ポリビニルアルコール等でサイズプレスやアンカーコート層を設けた後、インク受容層及びバックコート層を設けてもよい。更に支持体には、マシンカレンダー、TGカレンダー、ソフトカレンダー等のカレンダー装置により平坦化処理を行ってもよい。本発5 明では支持体として、両面をポリオレフィン(例えば、ポリエチレン、ポリスチレン、ポリエチレンテレフタレート、ポリプテン及びそれらのコポリマー)でラミネートした紙及びプラスチックフィルムがより好ましく用いられる。ポリオレフィン中に、白色顔料(例えば、酸化チタン、酸化亜鉛)又は色味付け染料(例えば、コバルトブルー、群青、酸化ネオジウム)

支持体上に設けられるインク受容層には、顔料や水性バインダーが含有されていてもよい。顔料としては、白色顔料が好ましく、白色顔料としては、炭酸カルシウム、カオリン、タルク、クレー、珪藻土、合成非晶質シリカ、珪酸アルミニウム、珪酸マグネシウム、珪酸カルシウム、水酸化アルミニウム、アルミナ、リトポン、ゼオライト、硫酸バリウム、硫酸カルシウム、二酸化チタン、硫化亜鉛、炭酸亜鉛等の白色無機顔料、スチレン系ピグメント、アクリル系ピグメント、尿素樹脂、メラミン樹脂等の有機額料等が挙げられる。インク受容層に含有される白色顔料としては、多孔性無機顔料が好ましく、特に細孔面積が大きい合成非晶質シリカ等が好適である。合成非晶質シリカは、乾式製造法によって得られる無水珪酸及び湿式製造法によって得られる含水珪酸のいずれも使用可能であるが、特に含水珪酸を使用することが望ましい。

25 インク受容層に含有される水性パインダーとしては、ポリピニルアルコール、シラノール変性ポリピニルアルコール、デンプン、カチオン化デンプン、カゼイン、ゼラチン、カルボキシメチルセルロース、ヒドロキシエチルセルロース、ポリピニルピロリドン、ポリアルキレンオキサイド、ポリアルキレンオキサイド誘導体等の水溶性高分子、スチレンブタジエンラテックス、アクリルエマルジョン等の水分散性高分子等が挙げられる。こ

れらの水性バインダーは単独又は2種以上併用して用いることができる。 本発明においては、これらの中でも特にポリビニルアルコール、シラノー ル変性ポリビニルアルコールが顔料に対する付着性、インク受容層の耐剥 離性の点で好適である。インク受容層は、顔料及び水性結着剤の他に媒染 3 利、耐水化剤、耐光性向上剤、界面活性剤、その他の添加剤を含有するこ とができる。

インク受容層中に添加する媒染剤は、例えばポリマー媒染剤が用いられる。

耐水化剤は、画像の耐水化に有効であり、これらの耐水化剤としては、特にカチオン樹脂が望ましい。このようなカチオン樹脂としては、ポリアミドポリアミンエピクロルヒドリン、ポリエチレンイミン、ポリアミンスルホン、ジメチルジアリルアンモニウムクロライド重合物、カチオンポリアクリルアミド、コロイダルシリカ等が挙げられ、これらのカチオン樹脂の中で特にポリアミドボリアミンエピクロルヒドリンが好適である。これらのカチオン樹脂の含有量は、インク受容層の全固形分に対して1~15智量%が好ましく、特に3~10質量%であることが好ましい。

耐光性向上剤としては、硫酸亜鉛、酸化亜鉛、ヒンダートアミン系酸化 20 防止剤、ベンゾフェノン系、ベンゾトリアゾール系等の紫外線吸収剤等が 挙げられる。これらの中で硫酸亜鉛が好適である。

界面活性剤は、塗布助剤、剥離性改良剤、スペリ性改良剤あるいは帯電防止剤として機能する。界面活性剤の代わりに有機フルオロ化合物を用いてもよい。有機フルオロ化合物は、疎水性であることが好ましい。有機フルオロ化合物の例には、フッ素系界面活性剤、オイル状フッ素系化合物(例えば、フッ素油)及び固体状フッ素化合物樹脂(例えば、四フッ化エチレン樹脂)が含まれる。その他のインク受容層に添加される添加剤としては、顔料分散剤、増粘剤、消泡剤、染料、蛍光増白剤、防腐剤、pH調整剤、

マット剤、硬膜剤等が挙げられる。なお、インク受容層は1層でも2層でもよい。

記録紙及び記録フィルムには、バックコート層を設けることもでき、こ の層に添加可能な成分としては、白色顔料、水性バインダー、その他の成分が挙げられる。バックコート層に含有される白色顔料としては、例えば、軽質炭酸カルシウム、重質炭酸カルシウム、カオリン、タルク、硫酸カルシウム、硫酸バリウム、二酸化チタン、酸化亜鉛、硫化亜鉛、炭酸亜鉛、サチンホワイト、珪酸アルミニウム、ケイソウ土、珪酸カルシウム、珪酸10 マグネシウム、合成非晶質シリカ、コロイダルシリカ、コロイダルアルミナ、擬ペーマイト、水酸化アルミニウム、アルミナ、リトポン、ゼオライト、加水ハロイサイト、炭酸マグネシウム、水酸化マグネシウム等の白色無機顔料、スチレン系プラスチックピグメント、アクリル系プラスチックピグメント、ポリエチレン、マイクロカプセル、尿素樹脂、メラミン樹脂等の有機額料等が挙げられる。

バックコート層に含有される水性パインダーとしては、スチレン/マレイン酸塩共重合体、スチレン/アクリル酸塩共重合体、ポリピニルアルコール、シラノール変性ポリピニルアルコール、デンプン、カチオン化デンプン、カゼイン、ゼラチン、カルボキシメチルセルロース、ヒドロキシエチルセルロース、ポリピニルピロリドン等の水溶性高分子、スチレンブタジエンラテックス、アクリルエマルジョン等の水分散性高分子等が挙げられる。バックコート層に含有されるその他の成分としては、消泡剤、抑泡剤、染料、蛍光増白剤、防腐剤、耐水化剤等が挙げられる。

25

インクジェット記録紙及び記録フィルムの構成層(バックコート層を含む)には、ポリマーラテックスを添加してもよい。ポリマーラテックスは、 寸度安定化、カール防止、接着防止、膜のひび割れ防止のような膜物性改 良の目的で使用される。ガラス転移温度が低い(40℃以下の)ポリマー 30 ラテックスを媒染剤を含む層に添加すると、層のひび割れやカールを防止 することができる。また、ガラス転移温度が高いポリマーラテックスをバックコート層に添加しても、カールを防止することができる。

これら記録紙及び記録フィルムは、一般的にインクジェット専用紙、光 5 沢紙又は光沢フィルムと呼ばれており、例えばピクトリコ(商品名:旭硝子 (株) 製)、カラーBJペーパー、高品位専用紙、カラーBJフォトフィルムシート、スーパーフォトペーパー、プロフェッショナルフォトペーパー (商品名:いずれもキャノン(株) 製)、カラーイメージジェット用紙(商品名:シャープ(株)製)、PM写真用紙、スーパーファイン専用10 光沢フィルム(商品名:いずれもエプソン(株)製)、ピクタファイン(商品名:日立マクセル(株)製)等として市販されている。特に、本発明のインクを用いたインクジェット記録方法においては、被記録材として支持体上に白色無機顔料粒子を含有するインク受像層を有する記録紙及び記録フィルムに特に有効に機能する。なお、普通紙にも利用できることはも15 ちろんである。

本発明の着色体は、前インクジェットプリンタを用いて、前記インクで 被着色材を着色したものである。被着色剤は前記被記録材及びその他のイ ンクジェットプリンタで着色しうる物品であれば特に制限はない。

20

本発明のインクジェット記録方法で、被記録材に記録するには、例えば上記のインクを含有する容器をインクジェットプリンタの所定位置にセットし、通常の方法で、被記録材に記録すればよい。インクジェットプリンタとしては、例えば機械的振動を利用したピエゾ方式のプリンタや加熱により生ずる泡を利用したパブルジェット(登録商標)方式のプリンタ等があげられる。

本発明によるインクは貯蔵中に沈澱、分離することがない。また、本発明によるインクをインクジェット印捺において使用した場合、噴射器(イ 30 ンクヘッド)を閉塞することもない。本発明によるインクは連続式インク

ジェットプリンタによる比較的長い時間一定の再循環下またはオンデマンド式インクジェットプリンタによる断続的な使用においても、物理的性質の変化を起こさない。

5 本発明のインクは、好ましい色素を使用した場合、鮮明なシアン色である。また、特に耐オゾン性に優れ、かつ耐光性、耐水性においても優れた記録物を得ることができる。濃淡のシアンインクのセットとして用いることによって、さらに耐オゾン性及び耐光性、耐水性に優れた記録物を得ることができる。また、他のイエロー、マゼンタ、その他必要に応じて、グリーン、レッド、オレンジ、ブルーなどのインクと共に用いることで、広い可視領域の色調を色出しすることができ、耐オゾン性に優れ、かつ耐光性、耐水性においても優れた記録物を得ることができる。

#### 実施例

15 以下、本発明を実施例に基づいて更に具体的に説明するが、本発明がこれらの実施例に限定されるものではない。尚、本文中「部」及び「%」とあるのは、特別の記載のない限り質量基準である。

### 実施例1-1

- 20 式(1)にいて、Mが銅、 $\beta$ 位に無置換スルファモイル基2個及び式(3) の置換スルファモイル基2個を有し、式(3)において $R_{17}$ が2ースルホエチル基、R18が水素原子である化合物の合成
- (1) 銅フタロシアニンテトラスルホン酸テトラナトリウム塩(β 位置換型) の合成 (MがCuであり、a、b、c、dがすべて1であり、LがすべてNaである、式(5) の化合物)

冷却管の付いた四つロフラスコに、スルホラン40部を加え180℃まで1時間で昇温し、そこに4-スルホフタル酸モノナトリウム塩40部、塩化アンモニウム4.5部、尿素55部、モリブデン酸アンモニウム0.5部、塩化銅(II)6部を加え、同温度で6時間攪拌した。反応液を4300℃まで冷却した後、目的物をヌッチェで濾過し、400部のメタノール

で洗浄した。続いて得られたウェットケーキに300部の水を加え、48%水酸化ナトリウム水溶液でpH11に調整し、80℃で1時間攪拌した。そして攪拌しながら35%-塩酸水溶液を加えpHを3にし、そこに塩化ナトリウム80部を徐々に添加した。析出した結晶を濾取し20%-5塩化ナトリウム水溶液150部で洗浄してウェットケーキ90部を得た。続いてメタノールを210部加え1時間攪拌し、析出した結晶を濾別し、70%メタノール水溶液300部で洗浄後乾燥して、式(5)の $\beta$ 位置換型の銅フタロシアンテトラスルホン酸テトラナトリウム塩22.9部を青色結晶として得た。 $\lambda$  max:629nm (水溶液中)。

10

(2) 頻フタロシアニンテトラスルホン酸クロリド ( $\beta$  位置換型) の合成 (M=C u である式 (6) の化合物)

クロロスルホン酸 7 9 部中に攪拌しながら60℃以下で銅フタロシア ニンテトラスルホン酸テトラナトリウム塩9.8 部を徐々に仕込み、12 0℃で4時間反応を行った。次に反応液を80℃まで冷却し、塩化チオニ ル47.6 部を30分間かけて滴下し、80℃で2時間、次いで90℃で 1時間反応を行った。反応液を30℃以下に冷却し、氷水700部中にゆ っくりと注ぎ、析出している結晶を濾過し、氷冷2%-塩酸水溶液200 部で洗浄し銅フタロシアニンテトラスルホン酸クロライドのウェットケ 20 ーキ35.2 部を得た。

# (3) 目的化合物 (β位置換体) の合成

部で洗浄し、ウェットケーキ44.3 部を得た。再度、水に溶解させ、全量を200部に調整、60℃に昇温した後、塩化ナトリウム10部を添加し、35%塩酸水溶液を添加しpHを2に調整し、結晶を析出させた。析出した結晶を遮別し、5%-塩化ナトリウム水溶液100部で洗浄し、N50.1で表される化合物のウェットケーキ31.8 部を得た。

得られたウェットケーキ31.8部をメタノール260部中に投入し、水13部を加え、60 $\mathbb{C}$ で1時間攪拌懸濁させた後、濾過、メタノールで洗浄、乾燥し、青色結晶4.3部をとして得た。

この色素は、β置換体が 7 5 %以上で、水中でのλ max は 6 0 3. 0 n m、溶解性は 1 0 % (p H 9. 5 の水中)であった。反応及び原料の仕込み量から推定すると、下記式(8)(置換位置を特性せずに遊離酸の形で示す)においてmが2、nが2である化合物である。しかし、液体クロマトグラフ質量分析計で分析した結果、スルホン酸基も確認され、他の分析結果なども合わせると1の値(スルホン酸基)が約0.3程度、nの値(置15 換スルファモイル基)は0.3~2と推定されるので残部がm(無置換スルファモイル基)で、1、m、nの合計が4というのが実際に近いと思われる。

## 20 実施例1-2 (インク評価)

### (A) インクの調製

下記表 6 に記載の各成分を混合溶解し、0.45μmのメンプランフィルター(アドバンテック社製)で濾過する事によりインクを得た。尚、水は

イオン交換水を使用した。又、インクのpHがpH=9、総量が100 部になるように水、苛性ソーダ(pH調整剤)を加えた。インクは実施例 1-1 の化合物を用いたインクを1-1 とした。

## 5 表 6

5	表句			
	上記実施例1-1で得られた化合物		1.	3 部
	水+苛性ソーダ		79.	6 部
	グリセリン		5.	0 部
	• • - •		5.	0 部
	尿素		4.	0 部
10	N-メチル-2-ピロリドン			
	IPA(イソプロピルアルコール)		3.	0 部
	プチルカルビトール		2.	0 部
	サーフィノール104PG50(商品名:日信化学社製)		0.	1部
	計	1	00.	0 部

15

比較例として、Direct Blue 199として使用されているインクジェット記録用色素、製品名:Projet Cyan 1(アベシア社製:比較例1)及び、前記文献8の実施例1に記載の方法にて合成及び精製したフタロシアニン化合物(比較例2)を印刷時、表6の実施例1

20 -1のインクと同じ印刷濃度になるように同様の方法で調製した。比較例1の製品を用いたインクはC-A、比較例2の化合物を用いたインクはC-Bとした。

# · (B) インクジェットプリント

25 インクジェットプリンタ (商品名 キヤノン社製 BJ S630)を 用いて、専用紙A (キャノン社製高品位専用紙 HR-101S)、専用 紙B (ヒューレットパッカード社製h p プレミアムインクジェット専用紙 Q1948A) の2種にインクジェット配録を行った。

# 30 (C) 記録画像の評価

## 1. 色相評価

記録画像の色相は、記録紙を測色システム(GRETAG SPM50: GRETAG社製)を用いて測色し、印刷物の $L^*$ が $40\sim80$ の範囲にあるときの $a^*$ 、 $b^*$ 値を測色した。評価は好ましい $a^*$ 値を $-60\sim-20$ 、

5 b 値を-60~-20と定義し、3段階で行なった。

〇: a\*、b\*値共に好ましい領域内に存在

△: a\*、 b\*値片方のみ好ましい領域内に存在

×: a\*、b\*値共に好ましい領域外に存在

# 10 2. 耐光性試験

記録画像の試験片を、キセノンウエザーメーター(ATLAS社製 型式 Ci4000)を用い、0.36W/平方メートル照度で、槽内温度24℃、湿度60%RHの条件にて50時間照射した。試験後、反射濃度(D値)が0.90~1.10の範囲で、試験前後の反射濃度を前記の測色システムを用いて測点した。測定後、色素残存率を(試験後の反射濃度/試験前

15 ムを用いて測色した。測定後、色素残存率を(試験後の反射濃度/試験前の反射濃度)×100(%)で計算して求め、3段階で評価した。

○:残存率70%以上△:残存率50~70%

×:残存率50%未満

20

# 3. 耐オゾン性試験

記録画像の試験片を、オゾンウェザーメーター(スガ試験機社製 型式OMS-H)を用い、オゾン濃度12ppm、槽内温度24℃、湿度60% RHで3時間放置した。試験後、反射濃度(D値)が0.90~1.10 の範囲で、試験前後の反射濃度を前記の測色システムを用いて測色した。

5 の範囲で、試験削板の区別で度を削むの間でンカノムを用いて配合した。 測定後、色素残存率を(試験後の反射濃度/試験前の反射濃度)×100 (%)で計算して求め、3段階で評価した。

○:残存率70%以上

△:残存率40~70%

30 ×: 残存率 4 0 %未満

## 4. 耐湿性試験

記録画像の試験片を、恒温恒湿器(応用技研産業社製)を用いて、槽内温度50℃、湿度90%RHで3日間放置した。試験後、試験片のにじみを

5 目視にて3段階で評価した。

〇:にじみが認められない

△:わずかににじみが認められる ×:大きくにじみが認められる

ス:入さくにしかか認めり41つ

10 実施例1-1で得られた化合物を使用したインク(C-1)の記録画像の 色相評価、耐光性試験結果、耐オゾン性試験結果及び耐湿性試験結果をそ れぞれ表7 (専用紙A)及び表8 (専用紙B)に表わす。

#### 表 7

15 インク評価結果:専用紙A

インク番号	色相	 耐光性	耐オゾン性	耐湿性
C – 1	0	0	0	0
C – A	0	0	×	0
C – B	0	0	×	0

20

表 8

インク評価結果:専用紙B

	1 2 2 11 11-11-11				
	インク番号	色相	耐光性	耐オゾン性	耐湿性
	C - 1	0	0	0	0
95	C – A	0	0	×	0
20	C = B	0	0	×	0

表7及び8から明らかなように、本発明の化合物を用いたシアンインクは 色相に優れ、耐光性、耐オゾン性及び耐湿性に優れるものである。特に耐 30 オゾン性に優れることは明らかである。

実施例1-3 (インクセット)

淡色シアン及び濃色シアンの2種類の濃度が設定されたシアンインクセットを有するインクジェットプリンタ(商品名 キヤノン社製 BJ F 8 8 5 0)に、淡色シアンインクとしてC-1を、濃色シアンインクとしてキャノン社純正シアンインクを装着して、専用紙A(キャノン社製高品位専用紙 HR-101S)、専用紙B(ヒューレットパッカード社製hpプレミアムインクジェット専用紙 Q1948A)の2種にインクジェット記録を行った。印刷結果は、ドット抜けなど生じず、またフルカラー画像印刷としても満足のいく、鮮明な印刷物が得られた。この結果、本発明のインクは、淡色シアン及び濃色シアンの2種類の濃度が設定されたシアンインクセットを有するインクジェットプリンタにも使用できることが確認された。

## 15 実施例 2-1

(1)特許文献 8 に記載された実施例 1 に従い、次のようにして  $\beta$  - 位置 換型のスルホフタロシアニンを得た。

冷却管の付いた四つロフラスコに、スルホラン40部加え、180℃まで 1時間で昇温し、そこに4-スルホフタル酸40部、塩化アンモニウム4.

- 20 5部、尿素55部、モリブデン酸アンモニウム0.5部、塩化銅 (II) 6 部を加え、同温度で6時間撹拌した。反応液を40℃まで冷却したのち、目的物をヌッチェで濾過し、400部のメタノールで洗浄した。続いて得られたウェットケーキに300部の水を加え、48%苛性水溶液でPH10に調整し、80℃で1時間撹拌する。そして撹拌しながら35%の塩酸
- 25 水溶液を加えpHを3にし、そこに食塩80部を徐々に添加する。析出した結晶を濾取し20%食塩水150部で洗浄してウェットケーキ90部を得た。続いてメタノールを210部加え1時間撹拌し、析出した結晶を濾別し、70%メタノール水溶液300部で洗浄後乾燥して、M'がナトリウム塩であるβ-位置換型のスルホフタロシアニン22.9部を青色結
- 30 晶として得た。

λ max : 6 2 9 n m (水溶液中)。

(2) クロロスルホン酸 69.1 部中に撹拌しながら70℃以下で、(1) で得られた化合物9.84部を徐々に仕込み、120℃にて4時間反応を行った。反応後、冷却し得られた反応液を氷水300部中に注加し残存するクロロスルホン酸を分解させた。析出している結晶を濾過し、氷水67部で洗浄し、ウェットケーキ37.2部を得た。

(3) 氷水130部中に、(2)で得られたウェットケーキ37.2部(0.01モル分)を添加し、5℃以下で30分撹拌した。0~5℃を保持したままで、アンモニア水でpH10~10.5に調整した。1時間このまま10の条件で反応し、さらにpH9.5~10.0を保持しながら、25℃で1時間、60℃で1時間反応を行った。反応混合液360部を得た。この反応混合物を60℃、10%塩酸でpH7.0に調整し、食塩72部を徐々に加えた。30分撹拌した後、析出した結晶を濾別し、ウェットケーキ40.2部を得た。

15 (4) メタノール 2 0 0 部中に撹拌しながら、(3)のウェットケーキを 4 0. 2 部を添加し 1 時間撹拌した。結晶を濾別しメタノール 5 0 部で洗浄し、ウェットケーキを得た。再度ウェットケーキをメタノール 1 5 0 部 に添加し、得られたウェットケーキ(1 8. 5 部)を乾燥し、色素混合物 9. 3 部を得た。この色素混合物は、 $\beta$  置換体が 7 5 %以上で、水中での  $\lambda$  max は 6 0 3. 0 n m であり、C 1  $^-$ : 0. 1 %以下、S O $_{\star}^{12}$ : 0. 1 %以下、F e : 1 0 0 p p m 以下、Z n : 1 0 0 p p m 以下、C a : 2 0 0 p p m 以下であった。

### 実施例2-2

25 実施例 2-1 と同様にしてクロロスルホン酸の使用量 46.0 部中でクロロ化を行い、実施例 1 で得られた色素混合物よりはスルファモイル化率が低い色素混合物のウェットケーキ 36.0 部を得た。これをアンモニア水で実施例 2-1 と同様に反応、精製を行い、乾燥物(色素混合物) 9.1 部を得た。この色素混合物は、 $\beta$  置換体が 75% 以上で、水中での15% 加ax 15% は 15% の 15% にの 15% にいる 1

Fe:100ppm以下、Zn:100ppm以下、Ca:200ppm 以下であった。

## 実施例 2 - 3

実施例2-1と同様にしてクロロスルホン酸の使用量34.6部中でクロロ化を行い、実施例2で得られた色素混合物よりはスルファモイル化率が低い色素混合物のウェットケーキ36.6部を得た。これをアンモニア水で実施例2-1と同様に反応、精製を行い、乾燥物(色素混合物)8.8部を得た。この色素混合物は、β置換体が75%以上で、水中でのλmax10は611.0nmであり、C1:0.1%以下、SO<sup>2</sup>:0.1%以下、Fe:100ppm以下、Zn:100ppm以下、Ca:200ppm以下であった。

## 実施例2-4

- (1) クロロスルホン酸46.0部中に撹拌しながら70℃以下で、実施例2-1の(1)で得られた化合物9.84部を徐々に仕込み、120℃にて4時間反応を行った。反応液を80℃まで冷却した後、塩化チオニル9.52部を徐々に滴下し、同温で2時間反応を行なった。得られた反応液を氷水200部中に注加し残存するクロロスルホン酸、及び塩化チオニルを分解させた。液中の亜硫酸を過酸化水素水で排除した後、析出している結晶を濾過し、氷水67部で洗浄し、ウェットケーキ35.0部を得た。(2)実施例2-1の(3)と同様にしてこれをアンモニア水で反応し、同じく同様な精製を行い、乾燥物(色素混合物)10.4部を得た。この色素混合物は、β置換体が75%以上で、水中でのλmaxは603.0n
  - と同等のスルファモイル化率と考えられる。 この色素混合物は、 $C1^-:0.1\%$ 以下、 $SO_4^2:0.1\%$ 以下、Fe:100ppm以下、Zn:100ppm以下、Ca:200ppm以下であった。

25 mであり、他の分析結果などをあわせると実施例1で得られた色素混合物

実施例2-5 (インク評価)

#### (A) インクの調製

下記表9に記載の各成分を混合溶解し、0.45μmのメンプランフィルター (アドバンテック社製) で濾過する事により本発明のインクを得た。

5 尚、水はイオン交換水を使用した。又、インクの $pHがpH=8\sim10$ 、総量が100 部になるように水、苛性ソーダ (pH調整剤) を加えた。インクは実施例2-1の色素混合物を用いたインクをC-1とし、実施例 $2-2\sim4$ も各々の番号に対応させ $C-2\sim C-4$ とした。

#### 10 表 9

上記実施例2-1~実施例2-4で得られた各色素混合物

		υ.	45 G
	水+苛性ソーダ	80.	0 部
	グリセリン	5.	0 部
15	尿素	5.	0 部
	N-メチル-2-ピロリドン	4.	0 部
	IPA	3.	0 部
	プチルカルビトール	2.	0 部
	サーフィノール104PG50(日信化学社製)	o.	1部
20	計	100.	0 部

比較例として、Direct Blue 199として使用されている インクジェット記録用色素、製品名:Projet Cyan 1 (アペシア社製:比較例1)及び、特許文献8の実施例1に記載の方法にて合成 25 及び精製した色素混合物(比較例2)を、印刷時、C-1~-4インクと 同じ印刷濃度になるように同様の方法で調製した。比較例1の製品を用いたインクはC-A、比較例2の色素混合物を用いたインクはC-Bとした。

## (B) インクジェットプリント

インクジェットプリンタ (商品名 キヤノン社製 BJ-S630)を用いて、専用紙 (キャノン社製高品位専用紙 HR-101)、光沢紙 (キャノン社製プロフェッショナルフォトペーパー PR-101) の2種にインクジェット記録を行った。

5

(C) 記録画像の評価

1. 色相評価

記録画像の色相は、記録紙を測色システム(GRETAG SPM50:GRETAG社製)を用いて測色し、印刷物のL\*が50~90の範囲10にあるときのa\*、b\*値を測色した。評価は好ましいa\*値を-50~-10、b\*値を-50~-10と定義し、3段階で行なった。

〇: a\*、b\*値共に好ましい領域内に存在

△: a\*、b\*値片方のみ好ましい領域内に存在

×: a\*、b\*値共に好ましい領域外に存在

15

### 2. 耐光性試験

記録画像の試験片を、キセノンウェザーメーター(ATLAS社製型式Ci4000)を用い、0.36W/平方メートル照度で、槽内温度24℃、湿度60%RHの条件にて50時間照射した。試験後、反射濃度(D20値)が0.70~0.85の範囲で、試験前後の反射濃度を測色システムを用いて測色した。測定後、色素残存率を(試験後の反射濃度/試験前の反射濃度)×100(%)で計算して求め、3段階で評価した。

〇:残存率70%以上

△: 残存率 5 0 ~ 7 0 %

25 ×: 残存率 5 0 %未満

## 3. 耐オゾン性試験

記録画像の試験片を、オゾンウェザーメーター (スガ試験機社製 型式 OMS-H) を用い、オゾン濃度12ppm、槽内温度24℃、湿度60% 30 RHで3時間放置した。試験後、反射濃度(D値)が0.70~0.85

の範囲で、試験前後の反射濃度を測色システムを用いて測色した。測定後、 色素残存率を(試験後の反射濃度/試験前の反射濃度)×100(%)で 計算して求め、3段階で評価した。

〇:残存率70%以上

5 △: 残存率 40~70%

×:残存率40%未満

### 4. 耐湿性試験

記録画像の試験片を、恒温恒湿器(応用技研産業社製)を用いて、槽内 10 温度50℃、湿度90%RHで3日間放置した。試験後、試験片のにじみ を目視にて3段階で評価した。

○:にじみが認められない

△:わずかににじみが認められる

×:大きくにじみが認められる

15

実施例 $2-1\sim2-4$ で得られた色素混合物を使用したインク( $C-1\sim C-4$ )の記録画像の色相評価、耐光性試験結果、耐オゾン性試験結果 及び耐湿性試験結果をそれぞれ表10(専用紙)及び表11(光沢紙)に表わす。

20

表10

インク評価結果:専用紙

	インク番号	色相	耐光性	耐オゾン性	耐湿性
	C - 1	0	. 0	0	0
25	C - 2	0	0	0	0
	C - 3	0	0	0	0
	C - 4	0	0	0	0
	C – A	0	0	×	0
	C – B	0	0	×	0

#### 表11

インク評価結果:光沢紙

	インク番号	色相	耐光性	耐オゾン性	耐湿性
	C - 1	0	0	0	0
5	C - 2	0	0	0	0
~	C - 3		0	0	~ 0
	C - 4	0	0	0	0
	C - A	0	0	×	0
	C - B	0	0	×	0

10

表2及び3から明らかなように、本発明の色素混合物を用いたシアンインクは色相に優れ、耐光性、耐オゾン性及び耐湿性に優れるものである。 特に耐オゾン性に優れることは明らかである。

## 15 実施例2-6 (インクセット)

淡色シアン及び濃色シアンの2種類の濃度が設定されたシアンインクセットを有するインクジェットプリンタ(商品名 キヤノン社製 BJ-F850)に、淡色シアンインクとしてC-1を、濃色シアンインクとしてキャノン社純正シアンインクを装着して、専用紙(キャノン社製高品の使事用紙 HR-101)、光沢紙(キヤノン社製プロフェッショナルフォトペーパー PR-101)の2種にインクジェット記録を行った。印刷結果は、ドット抜けなどが生じず、またフルカラー画像印刷としても満足のいく、鮮明な印刷物が得られた。この結果、本発明のインクは、淡色シアン及び濃色シアンの2種類の濃度が設定されたシアンインクセットを有するインクジェットプリンタにも使用できることが確認された。

#### 産業上の利用可能性

本発明のフタロシアニン化合物を用いたインクは、シアンインク等として良好な色相を有し、耐光性、耐オゾン性及び耐湿性に優れたインクである。また、長期間保存後の結晶析出、物性変化、色変化等もなく、貯蔵安

定性が良好である。更に、他のマゼンタインク及びイエローインクと共に 用いることで、広い可視領域の色調を色だしすることができる。従って、 本発明のフタロシアニン色素を用いたインク、特にシアンインクはインク ジェット記録用のインクとして極めて有用である。

### 請求の範囲

## 1. 式(1)で表されるフタロシアニン色素

$$R_{13}$$
 $R_{16}$ 
 $R_{16}$ 
 $R_{1}$ 
 $R_{19}$ 
 $R_{10}$ 
 $R_{10}$ 

5 {式(1)中、Mは水素原子、金属原子、金属酸化物、金属水酸化物または金属ハロゲン化物を表す。 $R_2$ 、 $R_3$ 、 $R_6$ ,  $R_7$ ,  $R_{10}$ 、 $R_{11}$ ,  $R_{14}$ ,  $R_{15}$  は各々独立して式(2)で表される無置換スルファモイル基、式(3)で表される置換スルファモイル基又は水素原子を表わす。但し、 $R_2$ 、 $R_3$ 、 $R_6$ 、 $R_7$ ,  $R_{10}$ 、 $R_{11}$ ,  $R_{14}$ ,  $R_{15}$  のうち少なくとも1つは無置換スルファモイル基である。又、 $R_1$ 、 $R_4$ 、 $R_5$ 、 $R_5$ 、 $R_8$ ,  $R_8$ ,  $R_{12}$ ,  $R_{13}$ ,  $R_{14}$  k  $R_{15}$  のうち少なくとも1つは無置換スルファモイル基である。又、 $R_1$ 、 $R_4$ 、 $R_5$ 、 $R_8$ ,  $R_8$ ,  $R_8$ ,  $R_{12}$ ,  $R_{13}$ ,  $R_{14}$  は水素原子を表す。無置換スルファモイル基の数と置換スルファモイル基の数の和は2から4であり、且つ無置換スルファモイル基の数は1から3であり、置換スルファモイル基の数は1から3である。}

15

$$-SO_2NH_2 \qquad (2)$$

$$-SO_2N - R_17$$

 $\{$ 式(3)中、 $R_{17}$ 及び $R_{18}$ はそれぞれ独立して水素原子、置換もしくは無置換のアルキル基、置換もしくは無置換のシクロアルキル基、置換もしくは無置換のアラルキル基、置換もしくは無置換のアリール基、置換もし

くは無置換のヘテロ環基、置換もしくは無置換のアルケニル基を表し、R  $_{17}$  及びR  $_{18}$  どうしが互いに連結して環を形成しても良い。但し、R  $_{17}$  及びR  $_{18}$  が共に水素原子の場合は除く。また、R  $_{17}$  及びR  $_{18}$  の少なくとも1つはイオン性親水性基を置換基として有する。 $\}$ ]

5 2. 請求の範囲第1項の式(1) において、MがCuである式(4) で表される、請求の範囲第1項に記載のフタロシアニン色素

$$R_{14}$$
 $R_{15}$ 
 $R_{16}$ 
 $R_{1}$ 
 $R_{16}$ 
 $R_{1}$ 
 $R_{14}$ 
 $R_{15}$ 
 $R_{16}$ 
 $R_{17}$ 
 $R_{18}$ 
 $R_{19}$ 
 $R_{19}$ 

(式中、 $R_{l}$   $\sim$   $R_{li}$  は式(1)と同じ意味を示す)。

10 3.  $R_1$ と $R_3$ 、 $R_6$ と $R_7$   $R_{10}$ と $R_{11}$ 、 $R_{14}$ と $R_{15}$  の各組み合わせにおいて、それぞれの一方が水素原子であり、もう一方が式(2)で表される無置換スルファモイル基、式(3)で表される置換スルファモイル基又は水素原子であり、かつ $R_1$ 、 $R_5$   $R_6$   $R_7$   $R_{10}$   $R_{11}$   $R_{14}$   $R_{15}$  のうち、少なくとも 1つは無置換スルファモイル基であり、少なくとも 1つは式(3)で表される置換スルファモイル基である請求の範囲第1項または第2項に

記載のフタロシアニン色素
4. R<sub>IT</sub>及びR<sub>IS</sub>がそれぞれ独立して水素原子、アルキル基(スルホン酸基、カルボキシル基、水酸基、アルコキシ基、ジアルキルアミノ基、アリ
20 ールアミノ基、アリール基、ハロゲン原子、シアノ基からなる群から選択される置換基で置換されても良い。)、フェニル基(スルホン酸基、カルボキシル基、水酸基、ジアルキルアミノ基、アリールアミノ基、アセチルアミノ基、ウレイド基、アルキル基、アルコキシ基、ニトロ基、シアノ基、

ヘテロ環基、ハロゲン原子からなる群から選択される1種または2種以上の置換基で置換されても良い。)、ナフチル基(スルホン酸基または水酸基で置換されても良い。)ペンジル基(スルホン酸基で置換されても良い。)、フェネチル基(スルホン酸で置換されても良い。)である請求の範囲第1

5 項から3項のいずれか一項に記載のフタロシアニン色素

5.  $R_{17}$ が水素原子、カルボキシ( $C1\sim C5$ )アルキル基、( $C1\sim C$ 5)アルキル基、ヒドロキシ( $C1\sim C5$ )アルキル基、またはスルホ( $C1\sim C5$ )アルキル基であり、 $R_{18}$ がスルホ( $C1\sim C5$ )アルキル基、カルボキシ( $C1\sim C5$ )アルキル基、スルホン酸基、カルボキシル基または水酸基を有するフェニル基、ジ(スルホ( $C1\sim C5$ )アルキル)アミノ( $C1\sim C5$ )アルキル基、スルホン酸基、カルボキシル基または水酸基を有するフェニル基で置換されたベンゾトリアゾリル基、スルホン酸基、カルホン酸基、カルホン酸基、カルホン酸

基、カルボキシル基または水酸基を有するペンゾトリアゾール基で置換されたフェニル基、スルホン酸基または水酸基を有するナフチル基、スルホ 15 ン酸基、カルボキシル基または水酸基を有するウラシル基、スルホン酸基、 カルボキシル基または水酸基を有するトリアゾール基、スルホン酸基、カ ルボキシル基または水酸基を有するチアゾリル基、スルホン酸基、カルボ キシル基または水酸基を有するゲアゾリル基、スルホン酸基、カルボ

ボキシル基または水酸基を有するピリジン基、スルホン基、カルボキシル 20 基または水酸基を有するベンズイミダゾリル基である請求の範囲第1項 から3項のいずれか一項に記載のフタロシアニン色素

6. 式(1)の色素の含量が色素全体に対して少なくとも60%以上である請求の範囲第1項に記載のフタロシアニン色素

7. 式(1)が、式(5)で表されるフタロシアニン色素またはその塩に 25 塩素化剤を反応させ、スルホン酸基をクロロスルホン基に変換した後、有 機アミンの存在下にアミド化剤を反応させて得られてなる請求の範囲第 1項から第5項のいずれか一項に記載のフタロシアニン色素

(式 (5) 中、Mは水素原子、金属元素、金属酸化物、または金属ハロゲン化物を、Lはプロトン、アルカリ金属イオン、アルカリ土類金属イオン、 有機アミンのオニウムイオンまたはアンモニウムイオンをそれぞれ示す。

- 5 a、b、c、dは0又は1であり、その和は2~4の整数である。} 8.4-スルホフタル酸誘導体を金属化合物の存在下に反応させることにより得られるスルホ金属フタロシアニン化合物またはその塩に塩素化剤を反応させ、スルホン酸基をクロロスルホン基に変換した後、アミド化剤と有機アミンを反応させて得られるフタロシアニン色素
- 10 9. 色素成分として請求の範囲第1項から第8項のいずれか一項に記載の フタロシアニン色素を含有することを特徴とするインク
  - 10. 有機溶剤を含有する請求の範囲第9項に記載のインク
  - 11. インクジェット記録用である請求の範囲第9項または第10項に記載のインク
- 15 12. 色素濃度の異なる2種類以上のシアンインクを用いるインクジェットプリンタにおいて、そのうちの少なくとも1種類は請求の範囲第9項または第11項のいずれか一項に記載のインクを用いることを特徴とするインクセット
- 13.インク滴を記録信号に応じて吐出させて被記録材に記録を行うイン
   20 クジェット記録方法において、請求の範囲第9項から第11項のいずれか一項に記載のインクまたは請求の範囲第12項に記載のインクセットを使用することを特徴とするインクジェット記録方法

14. 被記録材が情報伝達用シートである請求の範囲第13項に記載のインクジェット記録方法

- 15.情報伝達用シートが表面処理されたシートであって、支持体上に白 色無機顔料粒子を含有するインク受像層を有するシートである請求の範
- 5 囲第14項に記載のインクジェット記録方法
  - 16. 請求の範囲第9項から第12項のいずれか一項に記載のインクまたはインクセットを含有する容器
  - 17. 請求の範囲第16項に記載の容器を有するインクジェットプリンタ 18. 請求の範囲第9項から第12項のいずれか一項に記載のインクまた
- 10 はインクセットで着色された着色体
  - 19. 4 スルホフタル酸誘導体又は、4 スルホフタル酸誘導体と(無水)フタル酸誘導体を銅化合物の存在下に反応させることにより得られる 化合物またはその塩に塩素化剤を反応させ、スルホン酸基をクロロスルホン基に変換した後、アミド化剤と有機アミンを反応させて得られることを
- 15 特徴とするフタロシアニン色素の製造方法

20. 下記式(9)

$$(SO_3H)_1$$

$$(SO_2NH_2)_m$$

$$(SO_2N-R_{18})_n$$

$$(9)$$

 $\{$ 式中、Mは水素原子、金属原子、金属酸化物、金属水酸化物または金属 ハロゲン化物を表し、1は0を含み1より小さく、mは1以上で3. 7以 20 下、nは0. 3以上で3以下であり1、m、nの合計は2以上4以下であり、 $R_{17}$ 及び $R_{18}$ はそれぞれ独立して水素原子、置換もしくは無置換のアルキル基、置換もしくは無置換のシクロアルキル基、置換もしくは無置換のアラルキル基、置換もしくは無置換のアリール基、置換もしくは無置換

のヘテロ環基、置換もしくは無置換のアルケニル基を表し、 $R_{17}$  及び $R_{18}$  どうしが互いに連結して環を形成しても良い。但し、 $R_{17}$  及び $R_{18}$  が共に水素原子の場合は除く。また、 $R_{17}$  及び $R_{18}$  の少なくとも1つはイオン性親水性基を置換基として有する。}

5 で表されるフタロシアニン色素において、β置換体が60%以上であり、α位置換体が40%以下であるフタロシアニン色素

21. 下記式(10)で表される色素の混合物

22. 4-スルホフタル酸誘導体又は、4-スルホフタル酸誘導体と(無水)フタル酸誘導体を輸化合物の存在下に反応させることにより得られる化合物またはその塩に塩素化剤を反応させ、スルホン酸基をクロロスルホン基に変換した後、アミド化剤を反応させて得られた色素の混合物

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP2004/003935

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATERY Int.Cl7 CO9B47/24, CO9D11/00, B41J2/01								
According to Inte	According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC							
B. FIELDS SEA	ARCHED							
Minimum docum Int.Cl7	Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int.Cl <sup>7</sup> C09B47/24, C09D11/00-11/20, B41J2/01							
		t it is a second of the the	fields searched					
	earched other than minimum documentation to the exten							
Electronic data b	ase consulted during the international search (name of d	ata base and, where practicable, search te	rms used)					
C. DOCUMEN	ITS CONSIDERED TO BE RELEVANT							
Category*	Citation of document, with indication, where app	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.					
х	WO 02/060994 A1 (Fuji Photo 08 August, 2002 (08.08.02), Claims; pages 2 to 4	Film Co., Ltd.),	1-22					
A	JP 3-185080 A (Canon Inc.), 13 August, 1991 (13.08.91), Claims; page 12		1-22					
1—	ocuments are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	- metional filing data or priority					
Special categories of cited documents:     "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance     "E" earlier application or patent but published on or after the international filing date		date and not in conflict with the applic the principle or theory underlying the i "X" document of particular relevance; the considered novel or cannot be consi	ation but cited to understand invention claimed invention cannot be idered to involve an inventive					
cited to est special reas "O" document n	which may throw doubts on priority claim(s) or which is ablish the publication date of another citation or other on (as specified) eferring to an oral disclosure, use, exhibition or other means	"Y" document of particular relevance; the considered to involve an inventive combined with one or more other such being obvious to a person skilled in the	claimed invention cannot be step when the document is documents, such combination					
"P" document p the priority	"P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "&" document member of the same patent family							
Date of the actual completion of the international search 30 April, 2004 (30.04.04)  Date of mailing of the international search report 18 May, 2004 (18.05.04)								
	ng address of the ISA/ se Patent Office	Authorized officer						
Facsimile No.	10 (second sheet) (January 2004)	Telephone No.						

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT Information on patent family members

International application No.
PCT/JP2004/003935

	WO 02/060994 A1	2002. 08. 08	JP 2002-249677 A	
1			JP 2002-256167 A	
١			JP 2002-275386 A	
١			TP 2002-285050 A	
1			TP 2002-294097 A	
l			TP 2002-302623 A	
1		1 %		
	TP 3-185080 A	1991, 08, 13	EP 418792 A	
1	J1 0 100000 11		US 5123960 A	
1			DE 69021306 E	
l				

国際出願番号 PCT/JP2004/003935

A. 発明の原	A. 発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC))					
Int. Cl. CO9B47/24, CO9D11/00, B41J2/01						
	fった分野 V小限資料(国際特許分類(IPC))					
Int. C1 C09	B47/24, C09D11/00-11/20, B41J2/01 -					
最小限資料以夕	トの資料で調査を行った分野に含まれるもの	-				
	,					
国際調査で使用	目した電子データベース(データベースの名称、	調査に使用した用語)				
C. 関連する	5と認められる文献					
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連すると	きは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号			
X	WO 02/060994 A1 (富士写真フイルム 特許請求の範囲,第2-4頁	株式会社)2002.08.08	1-22			
A	JP 3-185080 A (キャノン株式会社) 1991 08 13 1-22 特許請求の範囲, 第12頁					
□ C欄の統	きにも文献が列挙されている。	区 パテントファミリーに関する別	紙を参照。			
₹0	<b>車のある文献ではなく、一般的技術水準を示す</b>	の日の後に公表された文献 「T」国際出願日又は優先日後に公表: 出願と矛盾するものではなく、 の理解のために引用するもの				
以後に 「L」優先権	原日前の出願または特許であるが、国際出願日 公表されたもの 主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行	「X」特に関連のある文献であって、 の新規性又は進歩性がないと考	えられるもの			
文献 (3	日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 文献(理由を付す)					
「〇」ロ頭による開示、使用、展示等に曾及する文献 「P」国際出願日前で、かつ優先權の主張の基礎となる出顧 「&」同一パテントファミリー文献						
国際調査を完	了した日 30.04.2004	国際調査報告の発送日 18.5	2004			
	の名称及びあて先 国特許庁 (ISA/JP)	特許庁審査官(権限のある職員) 研見 武志	4H 9547			
	郵便番号100-8915 都千代田区霞が関三丁目4番3号	電話番号 03-3581-1101	内線 3443			

国際調査報告 パテントファミリーに関する情報 国際出願番号 PCT/JP2004/003935

パテントフ	アミリーに関する情報	
WO 02/060994 A1	2002. 08. 08	JP 2002-249677 A JP 2002-256167 A JP 2002-275386 A JP 2002-285050 A JP 2002-294097 A - JP 2002-302623 A
JP 3-185080 A	1991. 08. 13	EP 418792 A US 5123960 A DE 69021306 E